LAMINATED THIN FILM AND ITS PRODUCTION

Publication number: JP10287493
Publication date: 1998-10-27

Inventor:

YANO YOSHIHIKO; NOGUCHI TAKAO

Applicant:

TDK CORP

Classification:

- international:

C30B29/32; H01G7/06; H01L21/8246; H01L27/10; H01L27/105; H01L31/0264; H01L39/24; H01L39/24; C30B29/10; H01G7/00; H01L21/70; H01L27/10; H01L27/105; H01L31/0264; H01L39/24; H01L39/24; (IPC1-7): H01L39/24; C30B29/32; H01G7/06;

H01L27/10; H01L31/0264

- European:

Application number: JP19970103826 19970407 Priority number(s): JP19970103826 19970407

Report a data error here

Abstract of **JP10287493**

PROBLEM TO BE SOLVED: To prevent the value of spontaneous polarization from deteriorating when forming a ferroelectric thin film, especially a PbTiO3 ferroelectric thin film on an Si single crystal substrate. SOLUTION: This laminated thin film is formed on an Si single crystal substrate and composed of an insulating intermediate thin film and a ferroelectric thin film laminated through the insulating intermediate thin film. The ferroelectric thin film is a (001) oriented epitaxial film having a perovskite structure. The insulating intermediate thin film is an epitaxial film having the perovskite structure and the thickness thereof is 0.3-5 nm. The thickness of the ferroelectric thin film is 2-50 nm. Furthermore, a value of the thickness of the ferroelectric thin film divided by the thickness of the insulating intermediate thin film is 1.5-50.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-287493

(43)公開日 平成10年(1998)10月27日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	FΙ	
C30B 29/3	32	C 3 0 B 29/32	Α
H01G 7/0	06	H01G 7/06	
H01L 27/1	0 451	H01L 27/10	451
31/0264	264	39/24	ZAAD
# H01L 39/24	ZAA	31/08	${f N}$
		審查請求 未請求	請求項の数15 FD (全 25 頁)
(21)出願番号	特願平9 -103826	(71)出願人 000003067	
		ティー	ディーケイ株式会社
(22)出願日	平成9年(1997)4月7日	東京都	中央区日本橋1丁目13番1号
		(72)発明者 矢野	養彦
		東京都	中央区日本橋一丁目13番1号 ティ
		ーディ・	ーケイ株式会社内
		(72)発明者 野口	隆男
		東京都	中央区日本橋一丁目13番1号 ティ
		ーディ・	ーケイ株式会社内
		(74)代理人 弁理士	石井 陽一
		(74)代理人 弁理士	石井 陽一

(54)【発明の名称】 積層薄膜およびその製造方法

(57)【要約】

【課題】 Si単結晶基板上に強誘電体薄膜、特にPb TiO3強誘電体薄膜を形成するに際し、自発分極値の 低下を防ぐ。

【解決手段】 Si単結晶基板上に形成された積層薄膜であり、絶縁性中間薄膜と、この絶縁性中間薄膜を介して積層された強誘電体薄膜とから構成され、前記強誘電体薄膜がペロブスカイト構造を有する(001)配向エピタキシャル膜であり、前記絶縁性中間薄膜がペロブスカイト構造を有するエピタキシャル膜であり、前記絶縁性中間薄膜の厚さが0.3~5nmであり、前記強誘電体薄膜の厚さが2~50nmであり、前記強誘電体薄膜の厚さが1.5~50である積層薄膜。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 Si単結晶基板上に形成された積層薄膜であり、絶縁性中間薄膜と、この絶縁性中間薄膜を介して積層された強誘電体薄膜とから構成され、前記強誘電体薄膜がペロブスカイト構造を有する(001)配向エピタキシャル膜であり、前記絶縁性中間薄膜がペロブスカイト構造を有するエピタキシャル膜であり、前記絶縁性中間薄膜の厚さが0.3~5nmであり、前記強誘電体薄膜の厚さが2~50nmであり、前記強誘電体薄膜の厚さが1.5~5 100である積層薄膜。

【請求項2】 前記絶縁性中間薄膜の比抵抗が1×10 4Ωcm以上である請求項1の積層薄膜。

【請求項3】 前記強誘電体薄膜に用いる材料の a 軸の格子定数が前記絶縁性中間薄膜に用いる材料の a 軸の格子定数より大きい請求項1または2の積層薄膜。

【請求項4】 前記S:単結晶基板との間に、エピタキシャル膜であるバッファ薄膜が設けられている請求項1~3のいずれかの積層薄膜。

【請求項5】 前記強誘電体薄膜の数が2~500であ 20 る請求項1~4のいずれかの積層薄膜。

【請求項6】 前記強誘電体薄膜が少なくともPbおよびTiを含む酸化物からなる請求項1~5のいずれかの 積層薄膜。

【請求項7】 前記強誘電体薄膜が、R(Rは、Pr、Nd、Eu、Tb、Dy、Ho、Yb、Y、Sm、Gd、ErおよびLaから選択された少なくとも1種の希土類元素)、Pb、TiならびにOを含有し、原子比が(Pb+R)/Ti=0.8~1.3、

 $Pb/(Pb+R) = 0.5 \sim 0.99$

である請求項6の積層薄膜。

【請求項8】 前記強誘電体薄膜において、Tiの60原子%以下がZr、Nb、Ta、HfおよびCeの少なくとも1種で置換されている請求項6または7の積層薄膜。

【請求項9】 前記強誘電体薄膜がPb、TiおよびOから構成され、原子比が

 $Pb/Ti=0.8\sim1.3$

 $O/Ti = 2.7 \sim 3.3$

である請求項6の積層薄膜。

【請求項10】 前記強誘電体薄膜および前記絶縁性中間薄膜が、R(Rは、Pr、Nd、Eu、Tb、Dy、Ho、Yb、Y、Sm、Gd、ErおよびLaから選択された少なくとも1種の希土類元素)、Pb、TiならびにOを含有し、原子比が

 $(Pb+R) / Ti = 0.8 \sim 1.3$

 $Pb/(Pb+R) = 0.5 \sim 0.99$

であって、前記強誘電体薄膜の原子比Pb/(Pb+R)が、前記絶縁性中間薄膜の原子比Pb/(Pb+

R) よりも大きい請求項1~5のいずれかの積層薄膜。

【請求項11】 前記強誘電体薄膜および/または前記 絶縁性中間薄膜において、Tiの60原子%以下がZ r、Nb、Ta、HfおよびCeの少なくとも1種で置 換されている請求項10の積層薄膜。

【請求項12】 請求項1~11のいずれかの積層薄膜を多元蒸着法により基板上に形成するに際し、蒸発源として少なくとも酸化鉛およびTi〇x(1 $\le x \le 1$.

9) を用い、酸化性ガスを蒸着反応室内に導入しながら 蒸着を行う積層薄膜の製造方法。

【請求項13】 蒸発源から供給される元素の原子比を Pb/Ti = E(Pb/Ti) 、

とし、形成された強誘電体薄膜中の原子比を

P b / T i = F (Pb/Ti) ,

としたとき、

 $E(Pb/Ti) / F(Pb/Ti) = 1.5 \sim 3.5$

となる請求項12の積層薄膜の製造方法。

【請求項14】 酸化性ガスとして、少なくとも一部が ラジカル化した酸素を用いる請求項12または13の積 層薄膜の製造方法。

【請求項15】 基板の温度を500~700℃として 蒸着を行う請求項12~14のいずれかの積層薄膜の製 造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、強誘電体薄膜を含む積層薄膜と、その製造方法とに関する。

[0002]

【従来の技術】半導体結晶基板であるSi基板上に、超電導膜、誘電体膜、強誘電体膜等を形成、集積化した電 子デバイスが考案されている。半導体と超伝導体、誘電体、強誘電体を組み合わせることにより、例えば、半導体と超伝導体との組み合わせでは、SQUID、ジョセフソン素子、超電導トランジスタ、電磁波センサーおよび超電導配線LSI等が挙げられ、半導体と誘電体との組み合わせでは、集積度のさらに高いLSI、SOI技術による誘電体分離LSI、半導体と強誘電体との組み合わせでは、不揮発性メモリー、赤外線センサー、光変調器、および光スイッチOEIC(光・電子集積回路: OPTO-ELECTRONIC INTEGRATED CIRCUITS) 等が試作され ている。

【0003】これらの電子デバイスにおいて、最適なデバイス特性およびその再現性を確保するためには、超電導体材料、誘電体材料、強誘電体材料として単結晶を用いることが必要である。多結晶体では粒界による物理量の撹乱のため、良好なデバイス特性を得ることが難しい。このことは薄膜材料についても同様であり、できるだけ完全な単結晶に近いエピタキシャル膜が望まれる。【0004】したがって、近年、上述した応用を目的として、エピタキシャル膜の検討がなされている。例え

50 ば、J.A.P. 76(12)、15、7833(1994)には、MgO基板上に

形成した強誘電体エピタキシャル膜が記載されている。 【0005】ただし、実際のデバイスに応用するためには、半導体と強誘電体との集積化を可能にする必要があるが、Mgの基板をSiデバイス中に組み込むことは極めて困難である。しかし、Si(100)基板上に結晶性の良好なBaTiO3(001)単一配向膜を形成するなど、Si単結晶基板上に単一配向強誘電体薄膜を形成することも極めて困難である。これに対し本発明者らは、特願平8-217884号等においてSi単結晶基板上に強誘電体のエピタキシャル薄膜を容易に形成でき10る方法を提案している。

【0006】しかし、Si基板上に形成された強誘電体薄膜の特性は、通常、強誘電体本来の特性から算出される特性より大きく劣る。強誘電体の特性、例えば、誘電率、キュリー温度、抗電界、残留分極は、強誘電体が有する応力により変化する。そして、薄膜化した強誘電体では、成膜にともなって応力が発生しやすいので、優れた特性を有する強誘電体薄膜を形成するには、応力の制御が重要である。Si基板上において薄膜化した強誘電体の特性劣化についても、応力の影響が大きいと考えら20れる。

【0007】例えば、上記J. A. P. 76(12), 15, 7833(1994) やA. P. L59(20), 11, 2524(1991)では、Si単結晶基板ではなくMgO単結晶基板を用いた場合についてではあるが、膜面内の二次元応力が強誘電体特性に強く影響を及ぼすことが指摘されている。応力発生の主要な原因は、下地である基板と強誘電体との物性の違い、例えば、熱膨張係数差や格子定数差などである。このため、強誘電体薄膜をデバイスに応用するためには、上述した応力を制御しなくては、望ましい強誘電性を安定に得ることは30できない。

【0008】ところで、本発明者らは、特願平8-186625号において、チタン酸鉛(PbTiO3)に所定の希土類元素を添加した希土類元素含有チタン酸鉛からなる強誘電体を、結晶性が良好でかつ組成ずれが小さい薄膜としてSi単結晶基板上に形成できる方法を提案している。しかし、希土類元素含有チタン酸鉛をSi単結晶基板上に単一配向膜として形成することは難しく、単一配向膜として形成できた場合でも、それに期待される強誘電体特性を得ることが困難であった。

【0009】チタン酸鉛系強誘電体には、このほかPbTiO3、PLT(La添加PbTiO3)、PZT(PbZrO3-PbTiO3固溶体)、PLZT(La添加PbZrO3-PbTiO3固溶体)などがあるが、強誘電体特性、特に自発分極値の大きさにおいてはPbTiO3が最も優れている。PbTiO3系強誘電体は分極軸が[001]方向なので、強誘電特性の点では(001)単一配向膜であることが好ましい。しかし、純粋なPbTiO3をSi単結晶基板上に(001)単一配向膜として形成できたという報告はない。Si基板上にP50

bTiO3薄膜を形成すると、(OO1)配向結晶と (1OO)配向結晶とが混在したドメイン構造が形成されて、強誘電体特性が単結晶よりも著しく低くなり、MgO基板上に形成した場合よりも特性が低くなってしまう。このため、バルク材のときの強誘電体特性が優れているにもかかわらず、純粋なPbTiO3は薄膜としては用いられず、PZTやPLZT等が用いられているのが現状である。

【0010】上述したように、希土類元素含有チタン酸鉛をSi単結晶基板上に単一配向膜として形成することは難しく、単一配向膜とできても期待される強誘電体特性は得られない。また、純粋なPbTiO3をSi単結晶基板上に単一配向膜として形成することは、不可能であった。Si単結晶基板を用いた場合のこのような問題の原因は、以下のように考えられる。

【0011】SiおよびMgOはいずれもPbTiO3 よりも熱膨張係数が小さいが、特に、Siの熱膨張係数 は2. 6×10⁻⁶ / ℃であり、MgOの熱膨張係数(1 4×10⁻⁶ /°C) に比べ著しく小さい。したがって、例 えばPbTiO3薄膜の形成温度を600℃とすると、 形成後に室温まで冷却する過程でPbTiO3薄膜の収 縮をSi基板が阻害することになり、PbTiO3薄膜 にはその面内に比較的大きな二次元の引っ張り応力が生 じてしまう。二次元引っ張り応力の大きな膜では、後述 するように自発分極値の低下が生じる。そして、この引 っ張り応力を緩和しようとして、PbTiO3は(OO 1)配向結晶と(100)配向結晶とが混在するドメイ ン構造の膜となる。(100)配向結晶は、膜厚方向に 分極を持たないため、自発分極値の低下が著しくなると 考えられる。また、希土類元素含有チタン酸鉛では、 (001)単一配向の膜となったときには大きな引っ張

(001)単一配向の膜となったときには大きな引っ張り応力が存在することになるため、(001)配向と (100)配向とが混在しているドメイン構造の膜より も強誘電体特性が低くなってしまう。

[0012]

【発明が解決しようとする課題】上記したように、Si 単結晶基板上に形成した現状の強誘電体薄膜、特にPb TiO3薄膜では、膜面内に二次元の大きな引っ張り応 力が残留し、またドメイン構造となるため、十分な自発 分極値を得ることができない。

【0013】本発明の目的は、Si単結晶基板上に強誘電体薄膜、特にPbTiO3強誘電体薄膜を形成するに際し、自発分極値の低下を防ぐことである。半導体であるSi単結晶基板上に形成された自発分極値の大きな強誘電体薄膜は、不揮発性メモリー、赤外線センサー、光変調器および光スイッチOEIC、分極反転を利用した記録媒体などの各種分野に必要不可欠である。

[0014]

【課題を解決するための手段】このような目的は、下記 (1)~(15)の本発明により達成される。

- Si単結晶基板上に形成された積層薄膜であ り、絶縁性中間薄膜と、この絶縁性中間薄膜を介して積 層された強誘電体薄膜とから構成され、前記強誘電体薄 膜がペロブスカイト構造を有する(001)配向エピタ キシャル膜であり、前記絶縁性中間薄膜がペロブスカイ ト構造を有するエピタキシャル膜であり、前記絶縁性中 間薄膜の厚さがO. 3~5nmであり、前記強誘電体薄膜 の厚さが2~50nmであり、前記強誘電体薄膜の厚さを 前記絶縁性中間薄膜の厚さで除した値が1.5~50で ある積層薄膜。
- (2) 前記絶縁性中間薄膜の比抵抗が1×10⁴Ωcm 以上である上記(1)の積層薄膜。
- 前記強誘電体薄膜に用いる材料のa軸の格子定 数が前記絶縁性中間薄膜に用いる材料のa軸の格子定数 より大きい上記(1)または(2)の積層薄膜。
- (4) 前記Si単結晶基板との間に、エピタキシャル 膜であるパッファ薄膜が設けられている上記(1)~
- (3) のいずれかの積層薄膜。
- (5) 前記強誘電体薄膜の数が2~500である上記
- (1)~(4)のいずれかの積層薄膜。
- (6) 前記強誘電体薄膜が少なくともPbおよびTi を含む酸化物からなる上記(1)~(5)のいずれかの 積層薄膜。
- (7) 前記強誘電体薄膜が、R(Rは、Pr、Nd、 Eu, Tb, Dy, Ho, Yb, Y, Sm, Gd, Er およびLaから選択された少なくとも1種の希土類元 素)、Pb、TiならびにOを含有し、原子比が $(Pb+R) / Ti = 0.8 \sim 1.3$ $Pb/(Pb+R) = 0.5 \sim 0.99$ である上記(6)の積層薄膜。
- (8) 前記強誘電体薄膜において、Tiの60原子% 以下がZr、Nb、Ta、HfおよびCeの少なくとも 1種で置換されている上記(6)または(7)の積層薄 膜。
- (9) 前記強誘電体薄膜がPb、TiおよびOから構 成され、原子比が

 $Pb/Ti=0.8\sim1.3$

 $0/Ti=2.7\sim3.3$

である上記(6)の積層薄膜。

が、R(Rは、Pr、Nd、Eu、Tb、Dy、Ho、 Yb、Y、Sm、Gd、ErおよびLaから選択された 少なくとも1種の希土類元素)、Pb、TiならびにO を含有し、原子比が

 $(Pb+R) / Ti = 0.8 \sim 1.3$

 $Pb/(Pb+R) = 0.5 \sim 0.99$

であって、前記強誘電体薄膜の原子比Pb/(Pb+ R) が、前記絶縁性中間薄膜の原子比Pb/(Pb+ R) よりも大きい上記(1)~(5)のいずれかの積層 薄膜。

- (11) 前記強誘電体薄膜および/または前記絶縁性 中間薄膜において、Tiの60原子%以下がZr、N b、Ta、HfおよびCeの少なくとも1種で置換され ている上記(10)の積層薄膜。
- (12) 上記(1)~(11)のいずれかの積層薄膜 を多元蒸着法により基板上に形成するに際し、蒸発源と して少なくとも酸化鉛および $T i Ox(1 \le x \le 1.$
- 9) を用い、酸化性ガスを蒸着反応室内に導入しながら 蒸着を行う積層薄膜の製造方法。
- (13) 蒸発源から供給される元素の原子比を Pb/Ti = E(Pb/Ti) ,

とし、形成された強誘電体薄膜中の原子比を Pb/Ti = F(Pb/Ti) ,

としたとき、

 $E(Pb/Ti) / F(Pb/Ti) = 1.5 \sim 3.5$ となる上記(12)の積層薄膜の製造方法。

- (14) 酸化性ガスとして、少なくとも一部がラジカ ル化した酸素を用いる上記(12)または(13)の積 層薄膜の製造方法。
- (15) 基板の温度を500~700℃として蒸着を 行う上記(12)~(14)のいずれかの積層薄膜の製 造方法。

[0015]

【作用および効果】本発明の積層薄膜は、ペロブスカイ ト構造の絶縁性中間薄膜を介してペロブスカイト構造の 強誘電体薄膜を積層したものであり、Si単結晶基板上 に形成される。Si単結晶基板と積層薄膜との間には、 通常、バッファ薄膜が設けられる。バッファ薄膜および **積層薄膜は、エピタキシャル成長を利用して形成され** る。このような構造とすることにより、積層薄膜中の各 強誘電体薄膜を、ドメイン構造をとらない(001)単 一配向膜として形成することが可能となり、強誘電体薄 膜の自発分極値の増大、あるいは自発分極値の低下防止 が可能となる。また、積層薄膜全体としては厚いため、 リークを防ぐことができる。

【0016】次に、理論的考察および実験データに基づ いて、本発明の作用および効果について詳細に説明す

【〇〇17】まず、はじめに、強誘電体材料のバルク単 (10) 前記強誘電体薄膜および前記絶縁性中間薄膜 40 結晶における自発分極特性について考察する。強誘電体 材料をPbTiO3とする。PbTiO3結晶は、室温に おいてa軸の格子定数がO.3904nm、c軸の格子定 数がO. 4152nmの正方晶の結晶であり、[OO1] 方向に分極軸をもつ。この結晶に格子のc面に平行な面 内方向に二次元の応力を発生させ、その場合の自発分極 値PsをDevonshire熱力学関係式を用いて計算した結果 を、図1に示す。図中においてマイナスの符号の二次元 応力は圧縮応力、プラスの符号をもつものは引っ張り応 力を表す。この図から、自発分極は、二次元圧縮応力の 50 増大にともなって増大し、二次元引っ張り応力の増大に

40

ともなって減少することがわかる。

【0018】次に、S:基板上にエピタキシャル成長し たPbTiO3薄膜について考える。薄膜の形成温度が 600℃のときに(001)配向の単結晶薄膜が得られ るとすると、このときPbTiO3結晶格子のc面は、 基板表面に現れる結晶面と平行に位置することになる。 PbTiO3とSiとは熱膨張係数が異なるため、成膜 温度から室温まで冷却する過程でPbTiO3薄膜の面 内に二次元応力が発生する。Siの熱膨張係数は2.6 ×10⁻⁶ / ℃であり、この係数にしたがい、Si基板表 10 面は600℃から室温までの冷却過程において二次元的 に収縮を起こす。一方、PbTiO3薄膜も、Si基板 表面の収縮に伴って収縮するが、このときPbTiO3 結晶に生じるa軸方向およびb軸方向の収縮は、PbT iO3の熱膨張係数にしたがって生じる収縮に比べ、著 しく小さい。これは、Siの熱膨張係数がPbTiO3 のそれに比べ著しく小さいからである。このため、冷却 後、PbTiO3薄膜には引っ張り応力が生じている。 【OO19】このように、Si基板上に形成されたPb TiO3薄膜には面内に二次元の引っ張り応力が生じて いるため、図1からわかるように、自発分極値がバルク の単結晶よりも小さくなってしまう。なお、実際には、 この引っ張り応力を緩和するために、PbTiO3薄膜 は(001)配向結晶と(100)配向結晶とが混在し たドメイン構造の膜となってしまい、これによって自発

【0020】本発明では、PbTiO3などの強誘電体 について、Si基板上において膜状化したときの自発分 極低下を抑えることを目的とする。このためには、例え ばPbTiO3薄膜では、(001)配向結晶と(10 0) 配向結晶とが混在したドメイン構造の膜となること を防ぎ、単一ドメインの薄膜とする必要がある。そし て、リークを防ぐために強誘電体薄膜を厚くした場合で も、単一ドメイン構造が維持されるようにする必要があ る.

分極が低下することになる。

【0021】以下、本発明において、強誘電体薄膜構成 材料としてPbTiO3を用い、絶縁性中間薄膜構成材 料としてPbTiO3にLaを添加したPb0.84 La 0.16 TiO3 (PLT) を用い、バッファ薄膜構成材料 としてPtを用いた場合を例に挙げて説明する。

【0022】まず、Si (100) 単結晶上にPt薄膜 をエピタキシャル成長させたSi(100)/Pt(0 01)積層構造体を基板とし、この上にPbTiO 3(001)薄膜をエピタキシャル成長させる場合につ いて考える。PbTiO3薄膜形成時の基板温度を60 O℃とすると、600℃におけるa軸の格子定数は、P t バルク体が 0. 3 9 4 2 nm、P b T i O3バルク体が O. 3968nmであるから、両者間にはミスフィットと 呼ばれる格子定数差が存在する。

スフィットが存在する場合の薄膜結晶格子の一般的な変 形パターンについて、図2を用いて説明する。図2にお いて、(a)は、基板と薄膜とが独立した系となってい る場合を示し、(b)は、薄膜が弾性歪みでミスフィッ トを吸収する場合を示し、(c)は、転位によってミス フィットを吸収する場合を示す。(b)では薄膜の結晶 格子がc軸方向で伸び、a軸およびb軸方向では収縮し ている。すなわち、この状態では、薄膜の結晶格子に二 次元の圧縮応力が生じている。(b)の状態は、膜が薄 い場合に生じる。(c)に示すように転位によりミスフ ィットが完全に吸収されれば、(a)に示す状態と同じ 格子定数を有する無応力の薄膜となる。(c)の状態 は、膜が厚い場合に生じる。

【OO24】このように、Si/Ptを基板として成膜 温度600℃でPbTiO3薄膜を形成すると、成膜温 度に保持した状態ではPbTiO3薄膜は二次元圧縮応 力が存在するか、無応力状態である。しかし、前述した ように、成膜温度から室温まで冷却する過程で、Siと PbTiO3との熱膨張係数の大きな差に起因して、P bTiO3薄膜には二次元の引っ張り応力を生じさせる 力が働く。このため、成膜温度において図2(c)に示 されるような無応力状態であると、室温では引っ張り応 力が生じてしまい、自発分極が小さくなってしまう。一 方、成膜温度において図2(b)に示されるような圧縮 応力が生じている状態であると、冷却に伴う引っ張り応 力の発生をキャンセルすることができる。

【0025】そこで本発明では、Si単結晶基板の熱膨 張係数の小ささを考慮して、成膜温度におけるバッファ 薄膜と強誘電体薄膜との間の格子定数のミスフィットが 適当となるように両者の組み合わせを選択し、さらに積 層構造を形成する。これにより、強誘電体薄膜の圧縮応 力を、冷却の際のSi単結晶基板の影響をキャンセルで きるような適当な値とすることができ、Si基板上にお いて室温で実質的に無応力状態の強誘電体薄膜、または 室温で圧縮応力が生じている強誘電体薄膜を実現でき る。このため本発明によれば、PbTiO3薄膜を含ん だ積層構造薄膜を、PbTiO3薄膜がドメイン構造を 有しない(001)配向エピタキシャル膜となるように Si単結晶基板上に形成することが可能となる。

【〇〇26】しかしながら、膜を厚く形成した場合には 転位が生じやすく、このためミスフィットによる圧縮応 力が緩和されやすい。MgO基板を用いた場合、成膜温 度で多少の転位が生じてミスフィットによる圧縮応力が 緩和されたとしても、冷却中に生じる引っ張り応力が小 さいので、室温まで冷却したときに大きな引っ張り応力 が存在することはない。このため、MgO基板を用いた 場合には、強誘電体薄膜が厚く転位が生じやすい条件で も、最終的に大きな引っ張り応力が生じることはない。 これに対し本発明では、Si基板を用いるので冷却時に 【0023】基板とエピタキシャル成長薄膜との間にミ 50 基板の収縮により生じる引っ張り応力が大きい。したが って、成膜時に大きな圧縮応力が生じていなければならない。このため、強誘電体薄膜を薄くして、転位の発生によるミスフィット緩和を防ぐ必要があった。

【〇〇27】ところが、強誘電体薄膜が薄い(50mm以下、特に30nm以下)と、リーク電流の増大により強誘電体特性を得ることが難しい。

【0028】そこで本発明では、さらにこの図2(b) の状態のPbTiO3薄膜上に、PLT薄膜を介してさ らにPbTiO3薄膜を積層し、このような積層を繰り 返すことで、全体として強誘電体特性をもつ比較的厚い 10 積層薄膜とする。この構造とすることにより、積層薄膜 中の各強誘電体薄膜に転位を発生させずに応力の制御を 可能とし、かつリークの発生を防ぐことを可能とした。 600℃におけるPLTバルク体の格子定数は0.39 43nmであり、PbTiO3バルク体の格子定数はO. 3968nmなので、PbTiO3薄膜とPLT薄膜との 間の格子定数のミスフィットが存在する。このため、P ЬТіО3薄膜には圧縮応力が加わり、応力の緩和を防 止することができる。このPbTiO3/PLT積層構 造を繰り返し積層することにより、(001)配向の厚 20 いエピタキシャル膜を、Si単結晶基板上に形成するこ とが可能となる。

【0030】しかし、これだけでは積層薄膜の強誘電性の向上は不十分であるため、本発明ではPLT薄膜を薄くし、かつPLT薄膜よりもPbTiO3薄膜を厚くする。当初、PLT薄膜を薄くすると、PLT薄膜による 40 PbTiO3薄膜の圧縮応力発生が不可能になると考えたが、実験を進めると、PLT薄膜を0.4 nm程度と薄くしてもPbTiO3薄膜に圧縮応力を生じさせることができ、Si単結晶基板上に(001)単一配向の厚い積層薄膜を形成することが可能であることがわかった。そして、この積層薄膜では、優れた強誘電性が得られ、残留分極値で 30μ C/cm²以上のものが得られることがわかった。PbTiO3が、(001)配向結晶と(100)配向結晶とが混在したドメイン構造になることは、結晶格子の集合体の連続変位に起因すると考えられ 50

る。薄いPLT薄膜は、PbTiO3薄膜の間に位置して、PbTiO3の格子の連続性を断つ役割をはたす。格子の連続性を断たれた結晶は(OO1)配向結晶と(1OO)配向結晶とに分かれず、この結果、(OO1)配向の単一ドメイン構造が保たれると考えられる。【OO31】以上のように本発明では、ペロブスカイト構造の強誘電体薄膜を含む積層薄膜を、Si単結晶基板上にエピタキシャル膜として形成することができ、強誘電体薄膜を(OO1)配向の単一ドメイン膜とすることができる。したがって、デバイスに応用する際に極めて重要なSi単結晶基板を用いて、その上に自発分極の極めて大きな強誘電体を形成することが可能となる。

【0032】ところで、強誘電体薄膜を含む積層薄膜は、例えば以下のものが知られている。

【0033】特開平2-232974号公報には、PbTiO3、PZT(PbTiO3/PbZrO3)またはPLZT(La/PbTiO3/PbZrO3)薄膜と、MgA12O4薄膜とを積層したヘテロ超格子構造が記載されている。同公報には、超格子の周期はなるべく小さく、例えば3nm-3nmとすることが好ましい旨の記載がある。すなわち、同公報では、両薄膜の厚さが等しい超格子構造にしか注目していない。同公報記載のヘテロ超格子構造では、本発明と異なり両薄膜の厚さが等しいため、残留分極が小さく抗電界が高くなり、良好な強誘電性が得られない。

【0034】特開平4-62715号公報には、少なくとも2種類の誘電体を用いた薄膜を積層した多層構造を具備する薄膜誘電体材料が記載されている。同公報にも、異なる厚さの薄膜を積層する旨の記載はない。同公報の実施例では、Si基板の表面に、厚さ $1.2\pm0.2\mu$ mのAI電極層を形成し、この上に、BaTiO3結晶膜とPb(Zr,Ti)O3結晶膜とをそれぞれ3nmで2O層交互に積層した多層誘電体膜を形成している。この実施例ではAI電極層を介してSi基板上にSi基板上にSi基板以下 Si基板上でSi基板とできない。このため、大きな残留分極値は得られない。

【0035】特開平6-236826号公報には、PLZT等のペロブスカイト型酸化物の強誘電体薄膜を含む複数の薄膜を1層ないし10層づつ交互に積層して超格子構造とした薄膜状絶縁膜が記載されている。同公報では、Ta2O5等の絶縁性が極めて高い材料1~2分子層からなる薄膜と、他の強誘電体薄膜とによって超格子構造を作ることにより、絶縁性が高くかつ高い誘電率を持つ超格子構造薄膜絶縁膜を実現したとしている。しかし、同公報に記載された薄膜状絶縁膜では、Ta2O5、SiO2、Si3N4等の絶縁膜を介してペロブスカイト型酸化物を積層するため、ペロブスカイト型酸化物を積層するため、ペロブスカイト型酸化物は(001)単一配向膜とならず、良好な強誘電性は得られない。

【0036】特開平7-38004号公報には、少なく とも強誘電体膜を有する強誘電体メモリ素子であって、 前記強誘電体膜が複数の強誘電体薄膜からなる積層構造 であり、それぞれの強誘電体薄膜の残留分極ー抗電界ヒ ステリシスが異なることを特徴とする強誘電体メモリ素 子が記載されている。同公報の実施例では、Si基板の 表面に厚さ200nmの熱酸化膜を形成し、この上に厚さ 3 OnmのTi 膜および厚さ20 OnmのPt 膜を順次形成 し、さらに、厚さO. O7 μ mのPLZT膜と厚さO. 13μmのPZT膜とを積層している。PZT膜および PLZT膜は、いずれもゾルゲル法により形成した後、 赤外線ランプを用いたアニーリング装置により結晶化し たものである。同公報では、特性の異なる2種の強誘電 体薄膜をそれぞれ1層づつ合計で2層積層することにし か注目しておらず、この点で本発明とは異なる。また、 強誘電体薄膜をゾルゲル法により形成した後、結晶化す る方法では(001)単一配向のエピタキシャル膜とす ることはできない。したがって、3層以上の強誘電体薄 膜を積層したとしても、本発明の効果は実現しない。

【0037】特開平7-82097号公報には、異なる 20 強誘電体を少なくとも2種類積層したことを特徴とする 超格子構造を有する強誘電体薄膜が記載されている。同 公報には、格子定数差により、薄膜表面の面内方向に格 子歪による圧力を発生させることが可能である旨の記載 があり、この点では本発明と同様である。しかし、同公 報の実施例では、Nbドープした単結晶SrTiO3基 板上に、SrTiO3薄膜とBaTiO3薄膜とを交互に 積層しており、また、両薄膜の厚さは同一である。この 実施例では、Si基板を用いない点で本発明とは異な り、また、両薄膜の厚さが同一である点でも本発明とは 30 異なる。同公報には、Si基板を用いる旨の記載はな く、当然、強誘電体薄膜の格子定数に及ぼすSi基板の 影響についての記載もない。また、同公報には、2種の 薄膜の厚さを異なるものとする旨の記載もない。したが って、同公報記載の発明では、本発明の作用効果は実現 しない。実際、同公報記載の発明では誘電率向上を目的 としており、自発分極向上については触れられていな

【0038】特開平7-106658号公報には、異なる物性を有する2種類の薄膜を交互に積層してなる薄膜 40材料であって、前記2種類の薄膜のうち一方が強誘電体であり、他方が常誘電体である薄膜材料が記載されている。同公報の請求項9には、強誘電体を形成する材料の格子定数を常誘電体を形成する材料の格子定数よりも大きくする旨が記載されており、これは本発明と同様である。同公報の実施例3では、Pt/Si基板上に、強誘電体薄膜(PbTiO3:格子定数約0.39nm)と常誘電体薄膜(YAIO3:格子定数約0.37nm)とを交互に積層して多層膜化している。この実施例では、常誘電体薄膜の厚さを10nmに固定し、強誘電体薄膜の厚 50

さを 0. 8~100 mの範囲で変えている。そして、強誘電体薄膜の厚さを 1. 6 m以下とした場合に、自発分極の向上がみられる。しかし、厚さ 1. 6 m以下の強誘電体薄膜と厚さ 10 mの常誘電体薄膜との積層体では、強誘電体薄膜が相対的に薄すぎるため、優れた強誘電性を得ることはできない。

【0039】特開平7-176803号公報には、ペロブスカイト型強誘電体薄膜と、ペロブスカイト型反強誘電体薄膜との積層構造を有する誘電体薄膜構造物が記載されている。同公報の実施例1では、Si上にPtを蒸着した基板を用い、この上にペロブスカイト型強誘電体薄膜(PbTiO3)とペロブスカイト型反強誘電体薄膜(PbTrO3)とを、1層あたりの膜厚を5nmとして20層積層することにより、高誘電率を得たとしている。しかし、この実施例の誘電体薄膜構造物では、強誘電体薄膜の厚さが反強誘電体薄膜と同じであるため、優れた強誘電性は得られない。同公報には、強誘電体薄膜の厚さを常誘電体薄膜よりも厚くすることが好ましい旨の記載はない。

【 O O 4 O 】 PHYSICAL REVIEW LETTERS 77, 1628 (1996) には、S r T i O3 単結晶基板上に、強誘電体 (P b T i O3) 薄膜と常誘電体 (P b 0.72 L a 0.28 O3) 薄膜とを交互に積層して強誘電体へテロ構造を形成した旨の報告がある。両薄膜の厚さは同一であって、1 O nm、4 O nmまたは2 O O nmなので、本発明の構成とは異なる。なお、同報告では、自発分極については触れられていない。

【0041】Appl. Phys. Lett. 68(3), 15, 328(1996)には、上記特開平7-176803号公報の実施例1と同様に、同じ厚さのPbTiO3薄膜とPbZrO3薄膜とを交互に積層した旨の報告がある。1層あたりの膜厚は5~100nmから選択され、合計厚さは200nmである。この報告においても、上記特開平7-176803号公報と同様に両薄膜の厚さが同じであるため、優れた強誘電性は得られない。

【0042】このように、従来、強誘電体薄膜を含む積層薄膜は知られているが、本発明の積層薄膜と同じ構成のものはない。また、従来の積層薄膜は誘電率の向上を目指すものがほとんどであり、強誘電体メモリーに適用することを目的として自発分極値の向上を目指すものはほとんどない。

【0043】また、従来知られているMgO基板と強誘電体薄膜との組み合わせでは、両者の間の熱膨張係数の差がSi基板を用いる場合に比べ著しく小さい。このため、成膜温度からの冷却過程における基板と強誘電体薄膜との収縮率の違いによる引っ張り応力の発生や、(100)配向と(001)配向とが混在しているドメイン構造の発生などは基本的に生じない。本発明は従来のMgO基板上の強誘電体薄膜の応力を制御する従来の技術とは異なり、Si単結晶基板上において強誘電体薄膜、

特にPbTiO3薄膜を単一ドメインの比較的厚いエピタキシャル膜として形成することを、積層構造を用いることで可能としたものであり、従来なし得なかった効果を実現するものである。

【〇〇44】本発明により得られる自発分極値が大きく リークの少ない積層薄膜は、不揮発性メモリー、赤外線 センサー、光変調器、光スイッチ〇EIC、分極反転を 利用する記録媒体などの各種分野において、優れた特性 を発揮する。

[0045]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態について詳細に説明する。

【0046】積層薄膜

本発明の積層薄膜は、Si単結晶基板上に形成されており、絶縁性中間薄膜と、この絶縁性中間薄膜を介して積層された強誘電体薄膜とから構成される。強誘電体薄膜および絶縁性中間薄膜は、エピタキシャル膜である。絶縁性中間薄膜は、常誘電体であってもよく、強誘電体であってもよく、反強誘電体であってもよい。なお、絶縁性中間薄膜が強誘電体から構成される場合、積層薄膜は20強誘電体薄膜だけから構成されることになる。この場合、どちらの強誘電体薄膜を絶縁性中間薄膜として扱うかについては特に限定されないが、好ましくは、強誘電性が低いほう、またはa軸の格子定数の短いほうを、絶縁性中間薄膜として扱うことが好ましい。

【OO47】なお、絶縁性中間薄膜の比抵抗は、 1×1 $O^4\Omega$ cm以上とする。

【0048】強誘電体薄膜には、組成の異なる2種以上の薄膜を用いてもよい。また、絶縁性中間薄膜にも、組成の異なる2種以上の薄膜を用いてもよい。

【0049】積層薄膜中における強誘電体薄膜の数が2以上であれば、積層による効果が認められる。積層薄膜の全厚は、通常の強誘電体膜と同様に $100m\sim1\mu$ m程度とすればよく、全厚がこのような範囲となるように積層数を決定すればよいが、通常、500以下とする。

【0050】積層薄膜を形成する際には、まず、強誘電体薄膜を形成し、次いで、絶縁性中間薄膜を形成し、これを繰り返して、最後に強誘電体薄膜を形成することが好ましい。最初に強誘電体薄膜を形成するのは、後述するように下地のパッファ薄膜材料との間の結晶格子のミ 40スフィットを利用して、応力制御を効果的に行うためである。

【0051】<u>厚さ</u>

積層薄膜中の強誘電体薄膜の厚さは、50nm以下、好ましくは30nm以下、より好ましくは20nm以下、さらに好ましくは10nm以下で、かつ2nm以上、好ましくは4nm以上、より好ましくは6nm以上、さらに好ましくは8nm以上である。強誘電体薄膜形成後に室温まで冷却したときに、Si基板と強誘電体薄膜との熱膨張係数の違いから、強誘電体薄膜には強い引っ張り応力が残留する。

この応力を緩和するために強誘電体薄膜は(100)配向結晶と(001)配向結晶とが混ざったドメイン構造になってしまう。引っ張りを減少させるためには、強誘電体薄膜形成時に膜面内において圧縮応力が生じていなければならない。この圧縮応力は、ミスフィットを膜の弾性歪みで吸収することにより生じさせることができる。強誘電体薄膜が厚すぎると、エピタキシャル成長時にミスフィットを弾性歪みで吸収できず、転位による歪み吸収が行われるようになり、膜面内の二次元圧縮応力を効果的に生じさせることができなくなる。圧縮応力を生じさせるためには強誘電体薄膜が薄いほどよいが、強誘電性は結晶格子の骨格と原子の配置とに依存して発現するため、厚さは最低でも2nm(約5格子分)、好ましくは5nmは必要と考えられる。

【0052】絶縁性中間薄膜の厚さは、5nm以下、好ましくは2.5nm以下、より好ましくは1.5nm以下、さらに好ましくは0.8nm以下、最も好ましくは0.5nm以下である。ただし、厚さは、構成元素の1原子層以上必要であるため、一般に0.3nm以上であることが好ましい。前述したように、絶縁性中間薄膜は、強誘電体薄膜間に位置し強誘電体格子の連続性を断つ役割を果たす。従って薄いほうが好ましく、厚すぎると積層薄膜の強誘電性を低下させてしまう。

【0053】強誘電体薄膜の厚さを絶縁性中間薄膜の厚さで除した値は、1.5~50、好ましくは2~20である。強誘電体薄膜が相対的に薄すぎると、積層薄膜の強誘電性が低くなってしまう。一方、強誘電体薄膜が相対的に厚すぎると、強誘電体格子の連続性がよくなりすぎて、例えばPbTiO3薄膜では単一ドメイン構造と30 することが難しくなる。

【0054】薄膜構成材料

強誘電体薄膜および絶縁性中間薄膜は、ペロブスカイト型材料から構成される。ペロブスカイト型材料としては、例えば以下のものが好適である。

【0055】BaTiO3;PbTiO3、希土類元素含 有チタン酸鉛、PZT(ジルコンチタン酸鉛)、PLZ T(ジルコンチタン酸ランタン鉛)等の鉛系ペロブスカ イト化合物:Bi系ペロブスカイト化合物など。以上の ような単純、複合、層状の各種ペロブスカイト化合物。 【0056】ペロブスカイト型材料のうち、BaTiO 3 や、PbTiO3等の鉛系ペロブスカイト化合物など は、一般に化学式ABO3で表される。ここで、Aおよ びBは各々陽イオンを表す。AはCa、Ba、Sr、P b、K、Na、Li、LaおよびCdから選ばれた1種 以上であることが好ましく、BはTi、Zr、Taおよ びNbから選ばれた1種以上であることが好ましい。本 発明では、これらのうちから、強誘電体薄膜または絶縁 性中間薄膜に適したものを適宜選択すればよい。例え ば、強誘電体薄膜の材料には、使用温度において強誘電 50 性を示すものを選択すればよい。これに組み合わせる絶 緑性中間薄膜の材料は、強誘電性の有無によらず選択できる。

【0057】こうしたペロブスカイト型化合物における 比率A/Bは、好ましくは0.8~1.3であり、より 好ましくは0.9~1.2である。

【0058】A/Bをこのような範囲にすることによって、誘電体の絶縁性を確保することができ、また結晶性を改善することが可能になるため、誘電体特性または強誘電特性を改善することができる。これに対し、A/Bが0.8未満では結晶性の改善効果が望めなくなり、ま 10たA/Bが1.3を超えると均質な薄膜の形成が困難になってしまう。このようなA/Bは、成膜条件を制御することによって実現する。

【0059】なお、本明細書では、PbTiO3などのようにABOxにおけるOの比率×をすべて3として表示してあるが、×は3に限定されるものではない。ペロブスカイト材料によっては、酸素欠陥または酸素過剰で安定したペロブスカイト構造を組むものがあるので、ABOxにおいて、×の値は、通常、2.7~3.3程度である。なお、A/Bは、蛍光×線分析法から求めるこ20とができる。

【 O O 6 O 】 本発明で用いる A B O 3 型のペロブスカイト化合物としては、A 1+ B 5+ O 3、 A 2+ B 4+ O 3、 A 3+ B 3+ O 3、 A X B O 3、 A (B′ 0.67 B″ 0.33) O 3、 A (B′ 0.3 3 B″ 0.67) O 3、 A (B 0.5 + 3 B 0.5 + 5) O 3、 A (B 0.5 + 3 B 0.5 + 5) O 3、 A (B 0.5 + 4 B 0.5 + 5) O 3、 A (B 0.5 + 4 B 0.5 + 5) O 3、 A (B 0.5 + 5 B 0.5 + 5) O 3、 A (B 0.5 + 5 B 0.5 + 5) O 3、 A (B 0.5 + 5 B 0.5 + 5) O 2.75 等のいずれであってもよい。

【OO61】具体的には、PZT、PLZT等のPb系 30ペロブスカイト化合物、CaTiO3、BaTiO3、PbTiO3、KTaO3、BiFeO3、NaTaO3、SrTiO3、CdTiO3、KNbO3、LiNbO3、LiTaO3、およびこれらの固溶体等である。

【 O O 6 2 】なお、上記PZTは、PbZrO3-PbTiO3系の固溶体である。また、上記PLZTは、PZTにLaがドープされた化合物であり、ABO3の表記に従えば、(Pb0.89~0.91 La0.11~0.09) (Zr0.65 Ti0.35) O3で示される。

【0063】また、層状ペロブスカイト化合物のうちB 40 i 系層状化合物は、一般に

式 Bi2Am-1 BmO3m+3

で表わされる。上記式において、 $mは1\sim5$ の整数、Aは、Bi、Ca、Sr、Ba、Pbおよび希土類元素(ScおよびYを含む)のいずれかであり、Bは、Ti、TaおよびNbのいずれかである。具体的には、Bi4Ti3O12、SrBi2Ta2O9、SrBi2Nb2O9などが挙げられる。本発明では、これらの化合物のいずれを用いてもよく、これらの固溶体を用いてもよい。

【0064】本発明に用いることが好ましいペロブスカ 50 では、希土類元素の種類と量とを最適なものとしてある

イト型化合物は、チタン酸塩ないしチタン酸塩含有ペロブスカイト型化合物、例えばBaTiO3、SrTiO3、PLZT、PZT、CaTiO3、PbTiO3、PbTiO3、チタン酸鉛)、希土類元素含有チタン酸鉛等であり、より好ましいものはBaTiO3、SrTiO3、PZT、PbTiO3、希土類元素含有チタン酸鉛である。

【0065】これらのうち、強誘電体薄膜構成材料として特に好ましいものは、PbTiO3、またはR(Rは、Pr、Nd、Eu、Tb、Dy、Ho、Yb、Y、Sm、Gd、ErおよびLaから選択された少なくとも1種の希土類元素)、Pb、TiならびにOを含有する希土類元素含有チタン酸鉛であり、最も好ましいものはPbTiO3である。PbTiO3は、自発分極、誘電率、キュリー温度の点でメモリに好適である。本発明では、従来は不可能であったPbTiO3のエピタキシャル膜化を実現できる。エピタキシャル膜化により、単一配向ではない従来のPbTiO3薄膜で問題であったリークや、分極反転による疲労特性の悪さが改善でき、PbTiO3本来の高特性を利用できる。

【〇〇66】一方、絶縁性中間薄膜構成材料は、a軸長が強誘電体薄膜構成材料よりも短いものが好ましい。これは、前述したように強誘電体薄膜に圧縮応力を与えるためである。絶縁性中間薄膜構成材料として最も好ましいものは、上記した希土類元素含有チタン酸鉛である。希土類元素含有チタン酸鉛は、希土類元素含有量の増大にともなってペロブスカイト構造のa軸の格子定数が小さくなる。したがって、強誘電体薄膜を、希土類元素含有量が相対的に少ないチタン酸鉛またはPbTi〇3から構成し、かつ、絶縁性中間薄膜を希土類元素含有量が相対的に多いチタン酸鉛から構成すれば、両薄膜の格子定数の関係を最適なものとすることができる。

【0067】本発明では、希土類元素含有チタン酸鉛としては、原子比率が

(Pb+R) /Ti=0.8~1.3、 Pb/(Pb+R)=0.5~0.99 の範囲、好ましくは

 $(Pb+R) / Ti = 0.9 \sim 1.2$ $Pb/(Pb+R) = 0.7 \sim 0.97$

の範囲にある組成のものを用いることが好ましい。この 組成の希土類元素含有チタン酸鉛は、特願平8-186 625号に開示されている。希土類元素を上記比率でPbTiO3に添加することにより、Ecを低下させることができ、しかも、それに伴なう残留分極値Prの減少を抑えることが可能となる。また、上記組成では、半導体化を生じさせにくい希土類元素を添加するので、リークのより少ない強誘電体薄膜が実現する。また、本発明者らは、添加する希土類元素の種類と量とが、分極反転の疲労特性に影響していることをつきとめた。上記組成では、希土類元素の種類と量とを最適なものとしてある ので、繰り返し特性に優れた強誘電体薄膜が実現する。 【0068】なお、強誘電体薄膜と絶縁性中間薄膜とを 共に希土類元素含有チタン酸鉛から構成する場合、上述 したように絶縁性中間薄膜の a 軸格子定数を相対的に小 さくするために、強誘電体薄膜のPb/(Pb+R)が 絶縁性中間薄膜のそれよりも大きくなるように両薄膜の 組成を調整することが好ましい。

【〇〇69】希土類元素含有チタン酸鉛において、Rは、PbTi〇3材で構成される基本ペロブスカイトのAサイトに位置するPbと置換し、結晶を変形させる。PbTi〇3はa軸:〇.3897nm、c軸:〇.4147nmの正方晶型のペロブスカイト構造であり、c軸方向に分極軸を持つ。この結晶変形は、a軸とc軸との比を減少させるのでわずかに自発分極を減少させるが、分極反転に必要とされる電圧(Ec)を低下させることができる。一方、R以外の希土類元素、例えばCeでは、PbTi〇3のBサイトに位置する元素と置換するので、結晶の変形が効果的に行えず自発分極が極端に低下するため、デバイス応用に好ましくない。

【0070】希土類元素含有チタン酸鉛において、(P 20 b+R)/Tiが小さすぎると結晶性の改善効果が望めなくなり、(Pb+R)/Tiが大きすぎると均質な薄膜の形成が困難になってしまう。また、(Pb+R)/Tiを上記範囲とすることにより、良好な誘電特性が得られる。Pb/(Pb+R)が小さすぎると、自発分極が小さくなってしまうと同時に誘電率も1000以上と大きくなってしまう。一方、Pb/(Pb+R)が大きすぎると、希土類元素の添加効果、すなわちEcの低下効果が不十分となる。Pb/(Pb+R)を上記範囲とすることは、強誘電体薄膜の形成条件を後述するように30制御することによって容易に実現できる。Pb、TiおよびRの含有率は、蛍光×線分析法により求めることができる。

【0071】チタン酸鉛は、一般にPb:Ti:O= 1:1:3であるが、本発明では添加するRの種類および量によって酸素の比率は異なり、通常、2.7~3.3程度である。

【0072】なお、希土類元素含有チタン酸鉛では、Tiの60原子%以下がZr、Nb、Ta、HfおよびCeの少なくとも1種で置換されていてもよい。

【0073】<u>結晶配向</u>

強誘電体薄膜と絶縁性中間薄膜とからなる積層薄膜は、Si(100)基板の表面に形成することが好ましい。この場合の積層薄膜とSi基板との好ましい結晶軸方位関係は、以下の通りである。なお、Siは立方晶である。積層薄膜が(001)単一配向である場合、積層薄膜[100]//Si[010]である。すなわち、積層薄膜とSi基板とは、面内に存在する軸同士も平行であることが好ましい。

【0074】当然のことではあるが、積層薄膜中で、強 50

誘電体薄膜 [100] //Si [010] かつ絶縁性中間 薄膜 [100] //Si [010] であり、強誘電体薄膜 とSi 基板および絶縁性中間薄膜とSi 基板とは、面内 に存在する軸同士も平行であることが好ましい。

【0075】本発明の積層薄膜は、エピタキシャル膜で ある。すなわち、強誘電体薄膜および絶縁性中間薄膜 は、いずれもエピタキシャル膜である。本明細書におい てエピタキシャル膜とは、第一に、単一配向膜である必 要がある。この場合の単一配向膜とは、X線回折による 測定を行ったとき、目的とする面以外のものの反射のピ 一ク強度が目的とする面(多層膜であるので、ラウエ反 射のサテライトピークも含む)の最大ピーク強度の10 %以下、好ましくは5%以下である膜である。例えば、 (001)単一配向膜、すなわちc面単一配向膜では、 膜の $2\theta - \theta$ X線回折で(OOL)面以外の反射ピーク の強度が、(00L)面反射の最大ピーク強度の10% 以下、好ましくは5%以下である。なお、本明細書にお いて(00L)は、(001)や(002)などの等価 な面を総称する表示である。第二に、膜面内をXーY面 とし、膜厚方向をZ軸としたとき、結晶がX軸、Y軸お よびZ軸方向にともに揃って配向している必要がある。 このような配向は、RHEED評価でスポットまたはス トリークパターンを示すことで確認できる。これらの条 件を満足すれば、エピタキシャル膜といえる。なお、R HEEDとは、反射高速電子線回折 (Refletion High E nergy Electron Diffraction) であり、RHEED評価 は、膜面内における結晶軸の配向の指標である。

【0076】本発明では、強誘電体薄膜はペロブスカイト構造の(001)配向エピタキシャル膜、すなわち単ードメイン膜である。一方、絶縁性中間薄膜は、ペロブスカイト構造のエピタキシャル膜であるが、立方晶であってもよい。

【0077】バッファ薄膜

積層薄膜と基板との間には、以下に説明する酸化物中間層および/または電極層をバッファ薄膜として設けることが好ましい。バッファ薄膜とは、上述したように、強誘電体薄膜の応力制御のために基板と強誘電体薄膜との間に設けられる薄膜である。なお、酸化物中間層は、絶縁体としても機能する。

0 【0078】酸化物中間層は、下記酸化ジルコニウム系層からなるか、さらに下記希土類酸化物系層または下記ペロブスカイト下地層を含むか、下記希土類酸化物系層および下記ペロブスカイト下地層の両方を含むことが好ましい。積層順序は、

酸化ジルコニウム系層→積層薄膜 であるか。

酸化ジルコニウム系層→希土類酸化物系層→積層薄膜 であるか、

酸化ジルコニウム系層→ペロブスカイト下地層→積層薄 ^陪

40

であるか、

酸化ジルコニウム系層→希土類酸化物系層→ペロブスカイト下地層→積層薄膜である。

【0079】バッファ薄膜としての電極層は、基板と積層薄膜との間に設けられる。上記した酸化物中間層を設ける場合には、電極層は酸化物中間層と積層薄膜との間に設けられる。

【0080】バッファ薄膜としての電極層は、金属から 構成されることが好ましいが、金属以外の導電性材料で 構成されていてもよい。電極層は、積層薄膜の下側の電 10 極として機能する。また、電極層は、積層薄膜との間の 格子整合性が良好なので、結晶性の高い積層薄膜が得ら れる。

【0081】バッファ薄膜において、Si 単結晶基板表面の結晶面に平行な結晶面をZB面とし、このZB面の面内における格子定数をxBとし、積層薄膜中の強誘電体薄膜を構成する材料のバルク状態での前記 ZF面の面内における格子定数をxF0 としたとき、強誘電体薄膜形成時の温度においてxBおよびxF0 は、

式 1.000<mxF0 / nxB≦1.050 を満足することが好ましく、

式 1.000<m×F0/n×B≦1.020 を満足することがより好ましく、

式 1.005≦mxF0/nxB≦1.010 を満足することがさらに好ましい。上記式において、n およびmは1以上の整数である。xF0>xBの場合、m =n=1としたときに上記式を満足することが好ましい が、mくnであってもよい。この場合のmとnとの組み 合わせ (m, n) は、例えば (2, 3)、(2, 5)、 (3, 4)、(3, 5)、(4, 5)などが好ましい。 一方、xFO < xBのときは、m>nとする必要がある。 この場合の(m, n)としては、例えば(3, 2)、 (5, 2)、(4, 3)、(5, 3)、(5, 4) など が好ましい。これら以外の組み合わせでは、強誘電体薄 膜のエピタキシャル成長による圧縮応力蓄積が難しくな る。なお、複合ペロブスカイト型化合物を用いた場合の (m, n) も上記と同様であるが、この場合の格子定数 xB、xF0には、単純ペロブスカイト構造を基本とした 単位格子の格子定数を用いる。なお、複合ペロブスカイ ト型化合物自体の格子定数は、その単位格子の整数倍 (通常、最大5倍程度)である。

【0082】このような条件を満足する強誘電体薄膜とバッファ薄膜とを選択することにより、積層薄膜の形成温度において強誘電体薄膜の格子とバッファ薄膜の格子との間のミスフィットを利用して、形成温度で強誘電体薄膜面内に二次元圧縮応力を生じさせることができる。また、強誘電体薄膜の格子と絶縁性中間薄膜の格子との間のミスフィットを利用することによっても、同様に形成温度で強誘電体薄膜面内に二次元圧縮応力を生じさせることができる。 膜形成時に二次元圧縮応力が生じてい

るため、冷却時にS:基板との間の熱膨張率の差により生じる二次元引っ張り応力をキャンセルすることができる。このため、条件を合わせることにより無応力状態の強誘電体薄膜または圧縮応力を有する強誘電体薄膜を得ることが可能となるので、自発分極値の大きな積層薄膜を実現することができる。

【0083】上記式においてm×F0/n×Bが1以下になると、冷却時に生じる引っ張り応力をキャンセルできなくなり、本発明の効果が得られない。一方、m×F0/n×Bが大きすぎると、バッファ薄膜上に強誘電体薄膜をエピタキシャル成長させることが困難となり、積層薄膜中の強誘電体薄膜に所定の圧縮応力を生じさせることが難しくなる。

【0084】以下、バッファ薄膜として用いられる酸化物中間層および電極層について詳細に説明する。

【0085】酸化物中間層

酸化ジルコニウム系層

酸化ジルコニウム系層は、酸化ジルコニウムを主成分とするか、希土類元素(ScおよびYを含む)により安定 化された酸化ジルコニウム(安定化ジルコニア)を主成分とする。この層を設けることにより、その上に設けられる電極層や強誘電体薄膜の剥離を防止できる。また、この層は、強誘電体との格子整合性がよいため、結晶性の高い強誘電体薄膜が得られる。

【0086】酸化ジルコニウムおよび安定化ジルコニアは、 $Zr1-xRxO2-\delta$ (RはScおよび Yを含む希土類元素である)で表わされる組成のものが好ましい。xおよび δ については、後述する。Rとしては、Y、Pr、Ce、Nd、Gd、Tb、Dy、Ho およびEr から選択される少なくとも 1種であることが好ましい。

【〇〇87】酸化ジルコニウム系層は、単一の結晶配向 を有していることが望ましい。これは、複数の結晶面を 有する層においては粒界が存在するため、その上の電極 層や強誘電体薄膜のエピタキシャル成長が不可能になる ためである。具体的には、(001)配向の電極層や積 層薄膜を形成しようとする場合、酸化ジルコニウム系層 は、正方晶または単斜晶の(001)単一配向である か、立方晶の(100)単一配向であることが好まし く、エピタキシャル膜であることがより好ましい。この ような良好な結晶性の酸化ジルコニウム系層が形成でき れば、粒界による物理量の攪乱等がなくなり、酸化ジル コニウム系層上に良質の電極層や積層薄膜が得られる。 【0088】Si(100)基板表面に、酸化物中間層 (Zr1-x RxO2-δ) が積層されているとき、これらの 結晶方位関係は、Ζ r 1-x Rx O2- δ (001)//S i (100) であることが好ましい。

また、強誘電体薄膜の格子と絶縁性中間薄膜の格子との 【0089】 Z r O2 は高温から室温にかけて立方晶→間のミスフィットを利用することによっても、同様に形 正方晶→単斜晶と相転移を生じる。立方晶を安定化する成温度で強誘電体薄膜面内に二次元圧縮応力を生じさせ ために希土類元素を添加したものが、安定化ジルコニアることができる。膜形成時に二次元圧縮応力が生じてい 50 である。 $Z r 1-x R x O2-\delta$ 膜の結晶性はx の範囲に依存

する。Jpn. J. Appl. Phys. 27(8)L1404-L1405(1988)に報告されているように、×が0. 2未満である組成域では正方晶または単斜晶の結晶になる。これまで、×が0. 2以上の立方晶領域では単一配向のエピタキシャル膜が得られている。ただし、×が0. 75を超える領域では、立方晶ではあるが、例えば(100)単一配向は得られず、(111)配向の結晶が混入する。一方、正方晶または単斜晶となる領域では、J. Appl. Phys. 58(6)2407-2409(1985)にも述べられているように、得ようとするもの以外の配向面が混入し、単一配向のエピタキシャル膜は 10得られていない。

【0090】したがって、立方晶(100)単一配向とするためには、 Zr_{1-x} Rx O_2 - δ において x は 0.2 ~ 0.75であることが好ましい。この場合の x のより好ましい範囲は、0.2~0.50である。酸化ジルコニウム系層がエピタキシャル膜であれば、その上に形成される電極層や強誘電体薄膜をエピタキシャル成長させやすい。

【0091】安定化ジルコニアが含む希土類元素は、Si基板の格子定数および酸化ジルコニウム系層上に設け 20られる層の格子定数と、酸化ジルコニウム系層の格子定数とを好ましくマッチングさせるために、その種類および添加量が選択される。希土類元素の種類を固定したまま×を変更すれば格子定数を変えることができるが、×だけの変更ではマッチングの調整可能領域が狭い。ここで、例えばYに替えてPrを用いると、格子定数を大きくすることが可能であり、マッチングの最適化が容易となる。

【OO92】なお、酸素欠陥を含まない酸化ジルコニウムは、化学式ZrO2 で表わされるが、希土類元素を添 30 加した酸化ジルコニウムは、添加した希土類元素の種類、量および価数により酸素の量が変化し、Zr1-x R $O2-\delta$ における δ は、通常、 $O\sim0$. 5となる。

【0093】 Zr1-x Rx O2- δにおいて x が O. 2未満である領域、特に、酸素を除く構成元素中における Zrの比率が 93 mol %を超える高純度の組成域では、上述したように結晶性が良好とはならず、また、良好な表面性も得られていなかった。しかし、本発明者らが検討を重ねた結果、後述する製造方法を適用することにより、上記した単一配向、さらにはエピタキシャル成長が可能 40となり、表面性も良好な値が得られることがわかった。高純度の ZrO2 膜は、絶縁抵抗が高くなり、リーク電流が小さくなることから、絶縁特性を必要とする場合には好ましい。

【0094】したがって、良好な結晶性および表面性が得られる場合には、酸化ジルコニウム系層中の酸素を除く構成元素中におけるファの比率は、好ましくは93mol%起、より好ましくは95mol%以上、さらに好ましくは98mol%以上、最も好ましくは99.5mol%以上である。酸素およびファを除く構成元素は、通常、希土類元50

素やPなどである。なお、Zrの比率の上限は、現在のところ99.99mol%程度である。また、現在の高純度化技術ではZrO2とHfO2との分離は難しいので、ZrO2の純度は、通常、Zr+Hfでの純度を指している。したがって、本明細書におけるZrO2の純度は、HfとZrとを同元素とみなして算出された値であるが、HfO2は本発明における酸化ジルコニウム系層においてZrO2と全く同様に機能するため、問題はない。

【0095】なお、酸化物中間層を形成する場合、酸化物中間層中の酸素がSi等からなる基板の表面付近に拡散し、基板表面付近が浅く(例えば5nm程度以下)酸化されてSiO2などの酸化層が形成されることがある。また、成膜の方法によっては、酸化物中間層形成時にSi等の基板の表面にSi酸化物層等が残留する場合がある

【0096】 希土類酸化物系層

希土類酸化物系層は、Sc、Y、La、Ce、Pr、Nd、Sm、Eu、Gd、Tb、Dy、Ho、Er、Tm、YbおよびLuの少なくとも1種、特に、Ce、Pr、Nd、Gd、Tb、Dy、HoおよびErの少なくとも1種を含有する希土類酸化物から実質的に構成されていることが好ましい。なお、2種以上の希土類元素を用いるとき、その比率は任意である。

【0097】希土類酸化物系層を(001)配向の酸化 ジルコニウム系層の上に形成した積層構造の場合には、 希土類酸化物系層は(001)配向となるので、この場 合は、ペロブスカイト型材料から構成される積層薄膜の 形成に好適である。酸化物中間層として上記した安定化 ジルコニアを用いたときには、C-V特性にヒステリシ スがみられ、この点においてZrO2高純度膜に劣る。 この場合、酸化ジルコニウム系層上に希土類酸化物系層 を積層することにより、C-V特性のヒステリシスをな くすことができる。また、希土類酸化物系層を積層する ことにより、強誘電体薄膜との間での格子整合のマッチ ングがより良好となる。希土類酸化物系層が積層されて いる場合、酸化ジルコニウム系層は、元素分布が均一な 膜であってもよく、膜厚方向に組成が変化する傾斜構造 膜であってもよい。傾斜構造膜とする場合、基板側から 希土類酸化物系層側にかけて、酸化ジルコニウム系層中 の希土類元素含有率を徐々または段階的に増大させると 共に、Zr含有率を徐々または段階的に減少させる。こ のような傾斜構造膜とすることにより、酸化ジルコニウ ム系層と希土類酸化物系層との間の格子のミスフィット が小さくなるか、あるいは存在しなくなり、希土類酸化 物系層を高結晶性のエピタキシャル膜とすることが容易 となる。このような積層構造の場合、希土類酸化物系層 に添加する希土類元素は、酸化ジルコニウム系層に添加 する希土類元素と同一のものを用いることが好ましい。

【〇〇98】酸化ジルコニウム系層および希土類酸化物

20

30

系層には、特性改善のために添加物を導入してもよい。 例えば、これらの層にCaやMgなどのアルカリ土類元 素をドーピングすると、膜のピンホールが減少し、リー クを抑制することができる。また、AIおよびSiは、 膜の抵抗率を向上させる効果がある。さらに、Mn、F e、Co、Niなどの遷移金属元素は、膜中において不 純物による準位(トラップ準位)を形成することがで き、この準位を利用することにより導電性の制御が可能 になる。

【〇〇99】ペロブスカイト下地層

ペロブスカイト下地層は、積層薄膜の説明において述べ たABO3型のペロブスカイト型化合物から構成され る。ペロブスカイト下地層は、ペロブスカイト型化合物 からなる強誘電体薄膜の結晶性を高めるために、必要に 応じて設けられる。ペロブスカイト下地層の構成材料 は、好ましくはBaTiO3、SrTiO3またはこれら の固溶体であり、より好ましくはBaTiO3である。 ペロブスカイト下地層は、酸化ジルコニウム系層や希土 類酸化物系層との間の格子整合性が良好であって、かつ 強誘電体薄膜構成材料とは異なる化合物から構成され

【0100】例えば、前述したPbTi〇3薄膜とPL T薄膜とからなる積層薄膜を、酸化ジルコニウム系層ま たは希土類酸化物系層に接して形成する場合、前述した 好ましい結晶配向を有するPbTiO3強誘電体薄膜を 得ることは難しいが、BaTiO3等からなるペロブス カイト下地層を介して積層薄膜を形成することにより、 目的とする結晶配向を実現することができる。

【0101】また、後述する電極層を、酸化ジルコニウ ム系層または希土類酸化物系層に接して形成する場合、 後述するような正方晶 (001)配向または立方晶 (1 00)配向の電極層を得ることは難しいが、BaTiO 3等からなるペロブスカイト下地層を介して電極層を形 成することにより、目的とする結晶配向を実現すること ができる。

【0102】ペロブスカイト下地層は、正方晶であると きは(001)単一配向、すなわち基板表面と平行に c 面が単一に配向したものであることが好ましく、立方晶 であるときは(100)単一配向、すなわち基板表面と 平行にa面が単一に配向したものであることが好まし く、いずれの場合でもエピタキシャル膜であることがよ り好ましい。

【0103】そして、酸化ジルコニウム系層とペロブス カイト下地層との結晶方位関係は、ペロブスカイト(0 01) //Z r 1-x Rx O2- δ (001) //S i (10 0)、かつペロブスカイト [100] //Z r 1-x Rx O2- δ [100] //S i [010] であることが好ましい。 なお、これは各層が正方晶の場合であるが、各層が立方 晶である場合でも、膜面内において軸同士が平行である ことが好ましいという点では同様である。

【0104】電極層

電極層を構成する金属としては、Au、Pt、Ir、O s、Re、Pd、RhおよびRuの少なくとも1種を含 有する金属単体または合金が好ましい。金属以外の導電 性材料としては、導電性酸化物が好ましく、特に、以下 の導電性酸化物を含む材料が好ましい。

【O 1 O 5】 N a C I 型酸化物:T i O, V0, Nb0, R0 1-x(ここで、R:一種類以上の希土類(ScおよびYを含 む)、0≦x<1),LiV02等。

【0106】スピネル型酸化物:LiTi204, LiMxTi2-x 0 4 (ここで、M=Li, Al, Cr, 0 < x < 2), Li1-x Mx Ti2 O4 (ここ で、M=Mg, Mn, 0<x<1), LiV204, Fe304, 等。

【O 1 O 7】ペロブスカイト型酸化物: ReO3, WO3, MxReO 3 (ここで、M金属, 0 < x < 0.5), MxW03 (ここで、M=金属, 0 <x<0.5), A2P8W32 0112 (ここで、A=K, Rb, Tl), Nax Tay W 1-y 03 (ここで、0≦x<1,0<y<1), RNb03 (ここで、R: 一種類以上の希土類(ScおよびYを含む)), Na1-x Srx Nb0 3(ここで、0≦x≦1), RTiO3(ここで、R:一種類以上の 希土類 (ScおよびYを含む)), Can+1 Tin O3n+1-y (ここ で、n=2, 3, ..., y>0), CaVO3, SrVO3, R1-x Srx VO3 (ここ で、R:一種類以上の希土類(ScおよびYを含む)、0≦ x≦1), R1-x Bax V03 (ここで、R: 一種類以上の希土類 (ScおよびYを含む)、0≦x≦1), Srn+1 Vn O3n+1-y (ここ で、n=1, 2, 3...., y>0), Ban+1 Vn O3n+1-y (ここで、n=1. 2,3...,y>0), R4BaCu5013-y(ここで、R: 一種類以上 の希土類 (ScおよびYを含む)、0≦y), R5 Sr Cu6 O15 (ここ で、R:一種類以上の希土類(ScおよびYを含む))、R2S rCu₂06.2 (ここで、R: 一種類以上の希土類 (ScおよびY を含む)), R1-xSrxV03(ここで、R: 一種類以上の希土 類(ScおよびYを含む)), CaCrO3, SrCrO3, RMnO3(ここ で、R:一種類以上の希土類(ScおよびYを含む)),R 1-x SrxMn03 (ここで、R:一種類以上の希土類 (Scおよ びYを含む),0≦x≦1),R1-x BaxMn03(ここで、R: 一種 類以上の希土類(ScおよびYを含む), 0≦x≦ 1), Ca1-x R xMn03-y(ここで、R:一種類以上の希土類(ScおよびY を含む),0≦x≦1,0≦y),CaFeO3,SrFeO3,BaFeO3,SrCoO 3, BaCoO3, RCoO3 (ここで、R: 一種類以上の希土類 (Sc およびYを含む)), R1-x Srx CoO3 (ここで、R: 一種類以 上の希土類 (ScおよびYを含む),0≦x≦1),R1-x BaxCo0 40 3(ここで、R:一種類以上の希土類(ScおよびYを含 む),0≦x≦1),RNi03(ここで、R:一種類以上の希土 類 (ScおよびYを含む)), RCuO3 (ここで、R: 一種類以 上の希土類 (ScおよびYを含む)), RNb03 (ここで、R: 一種類以上の希土類 (ScおよびYを含む)), Nb12 029, CaR uO3, Ca1-x RxRu1-y MnyO3 (ここで、R:一種類以上の希土 類(ScおよびYを含む), 0≦x≦ 1, 0≦y≦ 1), SrRu0₃, Ca 1-x MgxRuO3 (ここで、0≦x≦1), Ca1-x SrxRuO3 (ここ で、0<x<1), BaRuO3, Ca1-x BaxRuO3 (ここで、0<x<1), (Ba, Sr) RuO3, Ba1-x KxRuO3 (ここで、0<x≦ 1), (R, Na) Ru 50 03(ここで、R: 一種類以上の希土類 (ScおよびYを含

む))、(R, M) Rh03 (ここで、R: 一種類以上の希土類(Sc およびYを含む)、M=Ca, Sr, Ba)、SrIr03、BaPb03、(Ba, Sr)Pb03-y (ここで、0≤y<1)、BaPb1-x Bix03 (ここで、0<x≦1)、Ba1-x KxBi03 (ここで、0<x≦1)、Sr (Pb, Sb)03-y (ここで、0≤y<1)、Sr (Pb, Bi)03-y (ここで、0≤y<1)、Ba (Pb, Sb)03-y (ここで、0≤y<1)、Ba (Pb, Bi)03-y (ここで、0≤y<1)、MMo03 (ここで、M=Ca, Sr, Ba)、(Ba, Ca, Sr)Ti03-x (ここで、0≤x)、等。

【 O 1 O 8 】層状ペロブスカイト型酸化物(K2 Ni F4 型を含む): Rn+1 Nin O3n+1(ここで、R: Ba, Sr, 希土類(Sc およびYを含む)のうち一種類以上, n=1~5の整数)、Rn+1 Cun O3n+1(ここで、R: Ba, Sr, 希土類(Sc およびYを含む)のうち一種類以上, n=1~5の整数)、Sr2 RuO4、Sr2 RhO4、Ba2 RuO4、Ba2 RhO4、等。

【O109】パイロクロア型酸化物:R2V207-y(ここ で、R:一種類以上の希土類(ScおよびYを含む),0≦y <1), T12 Mn2 O7-y (ここで、0≦y<1), R2 Mo2 O7-y (ここ で、R:一種類以上の希土類 (ScおよびYを含む),0≦y <1) R2Ru2O7-y (ここで、R:TI, Pb, Bi, 希土類 (Scおよ びYを含む)のうち一種類以上、0≦y<1), Bi2-x PbxPt2-x R 20 ux 07-y(ここで、0≦x≦2, 0≦y<1), Pb2 (Ru, Pb) 07-y(こ こで、0≦y<1), R2Rh2O7-y (ここで、R:TI, Pb, Bi, Cd, 希土類 (ScおよびYを含む)のうち一種類以上,0≦y<1), R2Pd2O7-y (ここで、R:TI, Pb, Bi, Cd, 希土類 (Scおよび Yを含む)のうち一種類以上, 0≦y<1), R2 Re2 07-y (ここ で、R:TI,Pb,Bi,Cd, 希土類 (ScおよびYを含む)のうち ー種類以上,0≦y<1),R20s207-y(ここで、R:TI,Pb,B i, Cd, 希土類 (ScおよびYを含む)のうち一種類以上, 0≦y <1), R2 | r2 07-y (ここで、R: TI, Pb, Bi, Cd, 希土類 (Sc およびYを含む)のうち一種類以上, 0≦y<1), R2Pt20 フーy(ここで、R: TI, Pb, Bi, Cd, 希土類(ScおよびYを含 む)のうち一種類以上,0≦y<1)等。

【O 1 1 O】その他の酸化物:R4Re6019(ここで、R:一種類以上の希土類(ScおよびYを含む)),R4Ru6019(ここで、R:一種類以上の希土類(ScおよびYを含む)),Bi3Ru3011,V203,Ti203,Rh203,V02,Cr02,Nb02,Mo02,W02,Re02,Ru02,Rh02,0s02,Ir02,Pt02,Pd02,V305,Vn02n-1(n=4から9の整数),Sn02-x(ここで、0≦x<1),La2Mo207,(M,M0)0(ここで、M=Na,K,Rb,TI),Mon03n-1(n=4,8,9,10),Mo17047,Pd1-xLix0(ここで、x≦0.1)等。Inを含む酸化物。

【 O 1 1 1 】 これらのうち特に、 I n を含む酸化物または導電性ペロブスカイト酸化物が好ましく、特に I n 2 O 3、 I n 2 O 3 (S n ドープ)、 R C o O 3、 R M n O 3、 R N i O 3、 R 2 C u O 4、 (R, S r) C o O 3、 (R, S r, C a) R u O 3、 (R, S r) R u O 3、 S r R u O 3、 (R, S r) M n O 3(R は、 Y および S c を含む希土類)、およびそれらの関連化合物が好まし

【O112】(O01)配向の強誘電体薄膜を形成しよ 50 面粗さRz(十点平均粗さ、基準長さ500mm)は、酸

うとする場合、電極層は正方晶 (001)単一配向であるか、立方晶 (100)単一配向であることが好ましく、また、六方晶 (0001)配向の強誘電体薄膜を形成しようとする場合、電極層は (111)単一配向であることが好ましく、いずれの場合でも電極層はエピタキシャル膜であることがより好ましい。

【0113】正方晶(001)配向または立方晶(100)配向の電極層を形成しようとする場合、酸化物中間層は(001)配向であることが好ましく、(111)配向の電極層を形成しようとする場合、酸化物中間層は(111)配向であることが好ましい。ただし、電極層が金属から構成される場合には、(001)配向のバッファ薄膜上に(111)配向の電極層を形成することができる。電極層が金属から構成される場合に電極層を確実に(001)配向とするためには、上記したペロブスカイト下地層を設けることが好ましい。

【0114】S:単結晶基板、電極層および積層薄膜の間の結晶軸方位関係は、積層薄膜(ペロブスカイト)
[100]//電極層 [100]//S: [010]であることが好ましい。また、面方位関係は積層薄膜(ペロブスカイト)(001)//電極層(001)//S: (100)であることが好ましい。なお、これは電極層が正方晶の場合であるが、電極層が立方晶である場合でも、膜面内において軸同士が平行であることが好ましいという点では同様である。

【O115】電極層の比抵抗は、好ましくは $1O^{-7}\sim 1$ 0 $^3\Omega$ cm、より好ましくは $1O^{-7}\sim 1O^{-2}\Omega$ cmである。また、電極層は、超電導材料から構成されていてもよい。

30 【0116】基板

前述したように、Si単結晶基板としては、Si(100)面を表面に有するものを用いることが好ましい。 【O117】各層の結晶性、表面性および厚さ

バッファ薄膜、すなわち酸化物中間層を構成する各層および電極層は、その上に形成される層の結晶性を向上させるために、結晶性が良好でかつ表面が分子レベルで平坦であることが好ましい。また、積層薄膜中の強誘電体薄膜および絶縁性中間薄膜も、上記した理由により、高結晶性で表面が平坦であることが好ましい。

I 【O 1 1 8】各層の結晶性は、XRD(X線回折)における反射ピークのロッキングカーブの半値幅や、RHEEDによる像のパターンで評価することができる。また、表面性は、RHEED像のストリーク性、およびAFMで測定した表面粗さ(十点平均粗さ)で評価することができる。

【0119】積層薄膜、電極層および酸化物中間層は、 X線回折による(002)面の反射のロッキングカーブ の半値幅が1.50°以下となる程度の結晶性を有して いることが好ましい。また、AFMにより測定される表 面知さRz(土点平均知さ、基準長さ500mm)は、酸 化物中間層では好ましくは2nm以下、より好ましくは
0.60nm以下であり、電極層では好ましくは10nm以下であり、強誘電体薄膜および絶縁性中間薄膜では2nm以下、好ましくは0.60nm以下である。なお、このような表面粗さは、各層の表面の好ましくは80%以上、より好ましくは90%以上、さらに好ましくは95%以上の領域で実現していることが望ましい。上記表面粗さは、基板全面にわたって各層を形成したときに、面積10cm²以上の領域にわたって平均に分布した任意の10箇所以上を測定しての値である。本明細書において、薄10膜表面の例えば80%以上でRzが2nm以下であるとは、上記のように10箇所以上を測定したときにその80%以上の箇所でRzが2nm以下であることを意味する。なお、表面粗さRzは、JISB0610に規定されている。

【 O 1 2 O 】 ロッキングカーブの半値幅およびR z の下限値は特になく、小さいほど好ましいが、現在のところ、ロッキングカーブの半値幅の下限値は、一般に O . 7°程度、特に O . 4°程度、上記R z の下限値は O . 1 Onm程度である。

【O121】また、RHEED像がストリークであって、しかもシャープである場合、各層の結晶性および表面平坦性が優れていることになる。

【O122】電極層の厚さは、一般に好ましくは50~500m程度であるが、結晶性および表面性が損なわれない程度に薄いことが好ましい。

【0123】酸化物中間層の厚さは、一般に好ましくは 5~500nm、より好ましくは10~50nmであるが、 結晶性、表面性を損なわない程度に薄いことが好ましい。また、酸化物中間層を絶縁層として用いる場合の厚 30 さは、50~500nm程度であることが好ましい。なお、酸化物中間層を多層構成とする場合、各層の厚さは 0.5nm以上であることが好ましく、かつ酸化物中間層 全体の厚さは上記範囲とすることが好ましい。

【0124】 製造方法

積層薄膜、酸化物中間層および電極層の形成方法は特に限定されず、Si基板上にこれらを単一配向膜やエピタキシャル膜として形成可能な方法であればよいが、好ましくは蒸着法、特に、特願平7-219850号、特別平9-63991号公報、特願平8-186625号等 40に開示されている蒸着法を用いることが好ましい。

【0125】以下、製造方法の具体例として、PLT薄膜の形成について説明する。

【0126】積層薄膜の形成方法

この製造方法を実施するにあたっては、図6に示したような蒸着装置1を用いることが望ましい。ここでは、PLT薄膜を例に挙げて説明するが、他の希土類含有チタン酸鉛系強誘電体材料からなる薄膜や、PbTiO3薄膜も、同様にして製造することができる。

【0127】蒸着装置1は、真空ポンプPが設けられた 50 半導体プロセスは2~8インチのSiウエハー、特に6

真空槽1aを有し、この真空槽1a内には、下部に基板2を保持するホルダ3が配置されている。このホルダ3は、回転軸4を介してモータ5に接続されており、このモータ5によって回転され、基板2をその面内で回転させることができるようになっている。上記ホルダ3は、基板2を加熱するヒータ6を内蔵している。

【0128】蒸着装置1は、酸化性ガス供給装置7を備えており、この酸化性ガス供給装置7の酸化性ガス供給 口8は、上記ホルダ3の直ぐ下方に配置されている。これによって、酸化性ガスは、基板2近傍でその分圧が高くされるようになっている。ホルダ3のさらに下方には、PbO蒸発部9、TiOx蒸発部10および希土類元素蒸発部11が配置されている。これら各蒸発部には、それぞれの蒸発源の他に、蒸発のためのエネルギーを供給するためのエネルギー供給装置(電子線発生装置、抵抗加熱装置等)が配置されている。

【 O 1 2 9 】 鉛蒸発源として酸化物 (P b O) を用いる理由は、高温の基板上では P b の蒸気圧が高いため、蒸発源に P b を用いると再蒸発して基板表面に付着しにくいが、 P b O を用いると付着率が高まるからであり、 T i Ox を用いる理由も、同様に付着率が高いからである。 T i Ox の替わりに T i を用いた場合、 T i は P b O よりも酸化されやすいため、 P b O は T i に酸素を奪われて P b となり、これが再蒸発してしまうので好ましくない。

【0130】なお、TiOxにおけるxは、好ましくは $1 \le x < 1$. 9、より好ましくは $1 \le x < 1$. 8、さらに好ましくは $1 \le x \le 1$. 75、特に好ましくは 1. $66 \le x \le 1$. 75である。このようなTiOxは 熱エネルギーを加えると真空槽内で溶融し、安定した蒸発速度が得られる。これに対しTiO2は、熱エネルギーを加えると真空槽内で酸素を放出しながらTiOxへと変化してゆくため、真空槽内の圧力変動が大きくな り、また、安定した蒸発速度が得られないため、組成制御が不可能である。

【 0 1 3 1 】まず、上記ホルダに基板をセットする。基板材料には、前述した各種のものを用いることができるが、これらのうちではSi単結晶基板が好ましい。特にSi単結晶の(100)面を基板表面になるように用いることが好ましい。また、前記した酸化ジルコニウム系層、希土類酸化物系層、ペロブスカイト下地層、電極層などを形成した単結晶板を基板として用いることも好ました。

【0132】この製造方法では、均質な強誘電体薄膜を大面積基板、例えば10cm²以上の面積を持つ基板上に形成することができる。これにより、強誘電体薄膜を有する電子デバイスや記録媒体を、従来に比べて極めて安価なものとすることができる。なお、基板の面積の上限は特にないが、現状では400cm²程度である。現状の半道体プロセスは2~8インチの5iウエハー、特に6

インチタイプのウエハーを用いたものが主流であるが、 この方法ではこれに対応が可能である。また、ウエハー 全面ではなく、部分的にマスク等で選択して強誘電体薄 膜を形成することも可能である。

【0133】次に、基板を真空中で加熱し、PbO、T iOxおよびLaと、酸化性ガスとを基板表面に供給す ることにより、強誘電体薄膜を形成していく。

【0134】加熱温度は、500~700℃、特に55 0~650℃とすることが好ましい。500℃未満であ ると、結晶性の高い強誘電体薄膜が得られにくい。70 10 O℃を超えると、鉛蒸気と基板のSi等とが反応し、結 晶性の鉛系強誘電体膜が得られにくい。また、Pt等の 電極層上に強誘電体薄膜を形成する場合にも、Ptとの 反応が生じてしまう。

【0135】上記酸化性ガスとしては、酸素、オゾン、 原子状酸素、NO2、ラジカル酸素等を用いることがで きるが、酸化性ガスの一部または大部分をラジカル化し た酸素とすることが好ましい。

【O136】ここでは、ECR酸素源によるラジカル酸 素を用いる場合について説明する。

【0137】真空ポンプで継続的に真空槽内を排気しな がら、ECR酸素源から大部分がラジカル化した酸素ガ スを真空蒸着槽内に継続的に供給する。基板近傍におけ る酸素分圧は、10⁻³~10⁻¹ Torr程度であることが好 ましい。酸素分圧の上限を10⁻¹ Torrとしたのは、真空 槽内にある蒸発源中の金属を劣化させることなく、かつ その蒸発速度を一定に保つためである。真空蒸着槽に酸 素ガスを導入するに際しては、基板の表面にその近傍か らガスを噴射し、基板近傍だけに高い酸素分圧の雰囲気 をつくるとよく、これにより少ないガス導入量で基板上 30 での反応をより促進させることができる。このとき真空 槽内は継続的に排気されているので、真空槽のほとんど の部分は10-4~10-6 Torrの低い圧力になっている。 酸素ガスの供給量は、2~50cc/分、好ましくは5~ 25cc/分である。酸素ガスの最適供給量は、真空槽の 容積、ポンプの排気速度その他の要因により決まるの で、あらかじめ適当な供給量を求めておく。

【0138】各蒸発源は、電子ビーム等で加熱して蒸発 させ、基板に供給する。成膜速度は、好ましくは0.0 5~1. OOnm/s、より好ましくはO. 100~0. 5 40 O O nm/sである。成膜速度が遅すぎると成膜速度を一定 に保つことが難しくなり、膜が不均質になりやすい。一 方、成膜速度が速すぎると、形成される薄膜の結晶性が 悪く表面に凹凸が生じてしまう。

【O139】TiOxおよびLaは、供給したほぼ全量 が基板上に成長するPLT結晶に取り込まれるので、目 的とする組成比に対応した比率の蒸発速度で基板上に供 給すればよい。しかし、PbOは蒸気圧が高いので組成 ずれを起こしやすく、制御が難しい。これまで鉛系の強 誘電体材料では、組成ずれがなく、より単結晶に近い薄 50 ング法、レーザーアブレージョン法などとの比較におい

膜は得られていない。本発明では、このPbOの特性を 逆に利用し、PbO蒸発源からの基板への供給量比を、 形成されるPLT膜結晶における比率に対し過剰とす る。過剰供給の度合いは、蒸発源から供給されるPbと Tiとの原子比

Pb/Ti = E(Pb/Ti) ,

と、形成された強誘電体薄膜の組成におけるPbとTi との原子比

Pb/Ti = F(Pb/Ti) ,

との関係が、

 $E(Pb/Ti) / F(Pb/Ti) = 1.5 \sim 3.5$

好ましくは

 $E(Pb/Ti) / F(Pb/Ti) = 1.7 \sim 2.5$ より好ましくは

 $E(Pb/Ti) / F(Pb/Ti) = 1.9 \sim 2.3$

となるものである。過剰なPbOあるいはペロブスカイ ト構造に組み込まれないPbOは基板表面で再蒸発し、 基板上にはペロブスカイト構造のPLT膜だけが成長す ることになる。E(Pb/Ti) /F(Pb/Ti) が小さすぎると、 20 膜中にPbを十分に供給することが困難となり、膜中の (Pb+R)/Tiの比率が低くなりすぎて結晶性の高 いペロブスカイト構造とならない。一方、E(Pb/Ti) / F(Pb/Ti) が大きすぎると、膜中の(Pb+R)/Ti の比率が大きくなりすぎて、ペロブスカイト相の他に他 のPbリッチ相が出現し、ペロブスカイト単相構造が得 られなくなる。

【0140】以上説明したように、PbOおよびTiO xを蒸発源として用いて付着率を高め、ラジカル酸素に より強力に酸化し、かつ基板温度を所定範囲に設定する ことにより、Pbの過不足のないほぼストイキオメトリ のPLT結晶が基板上に自己整合的に成長する。この方 法は、ストイキオメトリの鉛系ペロブスカイト結晶薄膜 を製造する画期的な方法であり、結晶性の極めて高い薄 膜が得られる。

【O141】この方法を利用してPbTiO3等の強誘 電体薄膜とPLT等の絶縁性中間薄膜とを交互に形成す ることにより、積層薄膜が得られる。

【0142】成膜面積が10cm²程度以上である場合、 例えば直径2インチの基板の表面に成膜するときには、 図6に示すように基板を回転させ、酸化性ガスを基板表 面の全域に万遍なく供給することにより、成膜領域全域 で酸化反応を促進させることができる。これにより、大 面積でしかも均質な膜の形成が可能となる。このとき、 基板の回転数は10rpm以上であることが望ましい。回 転数が低いと、基板面内で膜厚の分布が生じやすい。基 板の回転数の上限は特にないが、通常は真空装置の機構 上120rpm程度となる。

【0143】以上、積層薄膜の製造方法の詳細を説明し たが、この製造方法は、従来の真空蒸着法、スパッタリ て特に明確なように、不純物の介在の余地のない、しか も制御しやすい操作条件下で実施しうるため、再現性よ く完全性が高い目的物を大面積で得るのに好適である。 【0144】さらに、この方法においてMBE装置を用 いた場合でも、全く同様にして目的とする薄膜を得るこ とができる。

【0145】以上では、希土類元素含有チタン酸鉛系の 薄膜を形成する例について説明したが、この方法は、P bとRuとを含む導電性酸化物、PZT系材料などにも 適用でき、これらの場合でも同様な効果が得られる。ま た、Bi系酸化物薄膜にも適用できる。Bi系酸化物薄 膜においても、真空中でBiの蒸気圧が高いために、こ れまで組成制御が不十分であったが、この方法において PbO蒸発源をBi2O3蒸発源に替えることで同様に製 造できることを確認している。Bi系の場合も、Biが 過不足無く自己整合的に結晶に取り込まれ、ストイキオ メトリの強誘電体薄膜結晶が得られる。

【O 1 4 6】S i 基板表面処理

Si単結晶基板を用いる場合、バッファ薄膜の形成前 に、基板に表面処理を施すことが好ましい。以下に、表 20 面処理の必要性について説明する。

【0147】結晶表面の数原子層における表面構造は、 バルク (3次元的な大きな結晶) の結晶構造を切断した ときに考えられる仮想的な表面の原子配列構造とは一般 に異なる。これは、片側の結晶がなくなくなることによ り表面に現れた原子の周囲の状況が変化し、これに対応 してエネルギーのより低い安定な状態になろうとするか らである。その構造変化は、主として、原子位置の緩和 に留まる場合と、原子の組み換えが生じ、再配列構造を 形成する場合とがある。前者はほとんどの結晶表面で存 30 在する。後者は一般に表面に超格子構造を形成する。バ ルクの表面構造の単位ベクトルの大きさをa、bとする とき、ma、nbの大きさの超格子構造が生じた場合、 これをm×n構造とよぶ。

【O148】Si基板上に酸化物薄膜をエピタキシャル 成長させるためには、Si基板表面の構造が安定で、か つSi基板表面が、その結晶構造情報を、成長させる酸 化物薄膜へ伝える役割を果たさなければならない。バル ク結晶構造を切断したときに考えられる原子配列構造は 1×1構造なので、酸化物薄膜をエピタキシャル成長さ 40 せるための基板の表面構造は、安定な1×1構造である ことが必要である。

【0149】しかし、清浄化されたSi(100)の表 面は、後述するように、1×2または2×1構造とな り、Si (111) の表面は、7×7または2×8構造 の大きな単位メッシュをもつ複雑な超構造となってしま うため、好ましくない。

【0150】また、これらの清浄化されたらi表面は、 反応性に富み、特に、酸化物薄膜をエピタキシャル形成

くに炭化水素と反応をおこし、表面にSiCが形成され ることにより基板表面が汚染され、表面結晶が乱れる。 したがって、酸化物薄膜の形成に際しては、反応性に富 んだSi表面を保護する必要がある。

【O151】このようなことから、Si単結晶基板に、 以下の方法で表面処理を施すことが好ましい。

【0152】この方法では、まず、表面が清浄化された Si単結晶基板を、図6に示すホルダにセットして真空 槽中に配置し、酸化性ガスを導入しつつ加熱して、基板 表面にSi酸化物層を形成する。酸化性ガスとしては、 上記した強誘電体薄膜の場合と同様なものを用いること ができるが、空気を用いてもよい。Si酸化物層は、基 板表面を再配列、汚染などから保護するためのものであ る。Si酸化物層の厚さは、0.2~10nm程度とする ことが好ましい。厚さが0.2nm未満であると、Si表 面の保護が不完全となるからである。上限を10nmとし た理由は、後述する。

【0153】上記の加熱は、300~700℃の温度 に、0~10分間程度保持して行う。このとき、昇温速 度は、30~70℃/分程度とする。温度が高すぎた り、昇温速度が速すぎたりすると、Si酸化物層の形成 が不十分になり、逆に、温度が低すぎたり、保持時間が 長すぎると、Si酸化物層が厚くなりすぎてしまう。

【0154】酸化性ガスの導入は、例えば酸化性ガスと して酸素を用いる場合、真空槽内を当初1×10⁻⁷~1 ×10⁻⁴ Torr程度の真空にし、酸化性ガスの導入によ り、少なくとも基板近傍の雰囲気中の酸素分圧が1×1 $O^{-4} \sim 1 \times 10^{-1}$ Torrとなるようにして行うことが好ま LIV

【0155】上記工程後、真空中で加熱する。基板表面 のSi結晶は、Si酸化物層により保護されているの で、残留ガスである炭化水素と反応してSiCが形成さ れるなどの汚染が発生しない。加熱温度は、600~1 200℃、特に700~1100℃とすることが好まし い。600℃未満であると、Si単結晶基板表面に1× 1構造が得られない。1200℃を超えると、Sⅰ酸化 物層によるS;結晶の保護が十分ではなくなり、S;単 結晶基板の結晶性が乱れてしまう。

【0156】次いで、Zrおよび酸化性ガスか、Zr、 希土類元素 (ScおよびYを含む) および酸化性ガス を、基板表面に供給する。この過程で、Zr等の金属は 前工程で形成したSi酸化物層を還元し、除去すること になる。同時に露出したSi結晶表面にZrおよび酸 素、またはZr、希土類元素および酸素により、1×1 の表面構造が形成される。

【0157】表面構造は、RHEEDによる像のパター ンで調べることができる。例えば、好ましい構造である 1×1の表面構造の場合、電子線入射方向が [110] で図7(a)に示すような1倍周期C1の完全なストリ する温度(700℃以上)では、真空中の残留ガス、と 50 一クパターンとなり、入射方向を [1-10] にしても

全く同じパターンとなる。一方、Si 単結晶清浄表面は、たとえば(100)面の場合 1×2 または 2×1 であるか、 1×2 と 2×1 とが混在している表面構造となる。このような場合には、RHEED のパターンは、電子線の入射方向 $\begin{bmatrix} 1 & 1 & 0 \end{bmatrix}$ または $\begin{bmatrix} 1 & -1 & 0 \end{bmatrix}$ のいずれか、または両方で、図7(b)に示すような 1 倍周期 1 と 2 倍周期 1 と 1 に示すような 1 に示すような 1 に示すような 1 に 1 の 1 と 1 と 1 と 1 の 1 に 1 の 1

【0158】なお、Si(100)清浄表面も1×1構

造を示す場合があり、われわれの実験でも何度か観察さ れた。しかし、1×1を示す条件は不明確であり、安定 に再現性よく1×1をSi清浄面で得ることは、現状で は不可能である。1×2、2×1、1×1いずれの構造 の場合であっても、Si清浄面は真空中、高温で汚染さ れやすく、特に残留ガス中に含まれる炭化水素と反応し てSiCが形成されて、基板表面の結晶が乱れやすい。 【0159】Zr、またはZrおよび希土類元素は、こ れらを酸化性雰囲気中で蒸着して酸化物膜を形成したと 20 きの膜厚がO.3~10nm、特に3~7nm程度となるよ うに供給することが好ましい。このような供給量の表示 を、以下、酸化物換算での供給量という。酸化物換算で の供給量がO. 3nm未満では、Si酸化物の還元の効果 が十分に発揮できず、10nmを超えると表面に原子レベ ルの凹凸が発生しやすくなり、表面の結晶の配列が凹凸 により1×1構造でなくなることがある。上記Si酸化 物層の厚さの上限の好ましい値を10nmとした理由は、 10nmを超えると、上記のように金属を供給してもSi 酸化物層を十分に還元できなくなる可能性がでてくるか 30

【 O 1 6 O 】酸化性ガスとして酸素を用いる場合は、2 ~ 5 Occ/分程度供給することが好ましい。酸化性ガスの最適供給量は、真空槽の容積、ポンプの排気速度その他の要因で決まるので、あらかじめ最適な供給量を求めておく。

らである。

【 0 1 6 1 】 <u>酸化ジルコニウム系層、希土類酸化物系層</u> の形成方法

バッファ薄膜のうち酸化ジルコニウム系層は、本出願人がすでに特願平7-93024号において提案した方法 40で形成することが好ましい。

【0162】酸化ジルコニウム系層の形成にあたっては、まず、基板を加熱する。成膜時の加熱温度は酸化ジルコニウムの結晶化のために400℃以上であることが望ましく、750℃以上であれば結晶性に優れた膜が得られ、特に分子レベルの表面平坦性を得るためには850℃以上であることが好ましい。なお、単結晶基板の加熱温度の上限は、1300℃程度である。

【0163】次いで、Zrを電子ビーム等で加熱し蒸発 させ、基板表面に供給すると共に、酸化性ガスおよび必 50

要に応じ希土類元素を基板表面に供給して、酸化ジルコニウム系薄膜を形成する。成膜速度は、好ましくは O. 05~1. OOnm/s、より好ましくは O. 100~0. 500nm/sとする。成膜速度が遅すぎると成膜速度を一定に保つことが難しくなり、一方、成膜速度が速すぎると、形成される薄膜の結晶性が悪くなり、表面に凹凸が生じてしまう。

【0164】なお、酸化性ガスの種類、その供給量、基板近傍の酸素分圧、基板の回転等の各種条件については、上記した強誘電体薄膜形成の場合と同様である。

【0165】酸化ジルコニウム系層の上に希土類酸化物系層を積層する場合、蒸発源として希土類元素だけを用いればよい。このときの酸化性ガスの導入条件や基板の温度条件等は、酸化ジルコニウム系層の場合と同様とすればよい。両薄膜において同一の希土類元素を使用する場合には、酸化ジルコニウム系層が所定の厚さに形成されたときにファの供給を停止し、希土類元素だけを引き続いて供給することにより、連続して希土類酸化物系層を形成することができる。また、酸化ジルコニウム系薄膜を傾斜構造とする場合には、ファの供給量を徐々に減らし、最後にはゼロとして、希土類酸化物系層の形成に移行すればよい。

【 O 1 6 6 】 ペロブスカイト下地層の形成方法 ペロブスカイト下地層として B a T i O3 膜を形成する 場合について説明する。

【0167】酸化ジルコニウム系層または希土類酸化物 系層を成膜した後、加熱および酸化性ガスの導入を続け ながら、BaおよびTiを基板表面に供給する。供給量 は、Ba:Ti=1:1となるようにすることが好まし い。成膜時の蒸着基板の温度および成膜初期のBa/T i供給量比は、BaTiO3膜の配向性に影響を及ぼ す。BaTiO3膜、酸化ジルコニウム系層(Zr1-x R x O2-δ) およびSi (100) 基板の結晶方位関係 が、前述した好ましい関係、すなわち、BaTiO 3 (001) //Z r 1-x Rx O2- δ (001) //S i (1 00)、かつBaTiO3 [100] //Zr1-x RxO2δ [100] //S i [010] となるようにするために は、BaTiO3成膜時における加熱温度は800~1 300℃、好ましくは900~1200℃が望ましい。 また、成長初期のBa/Ti供給量比は、1~0、好ま しくは1~0.8とすることが望ましい。すなわち、成 長初期にはTi過剰にすることが好ましい。なお、Ba ノTi供給量比がOであるとは、成長初期にはTiのみ の供給であってもよいことを示す。加熱温度が高すぎる と、薄膜積層体に相互拡散が生じ、結晶性が低下してし まう。一方、加熱温度が低すぎたり、成長初期のBa/ Ti比が適切でなかったりすると、形成されるBaTi O3膜が目的とする(OO1)配向ではなく(11O) 配向になるか、または(OO1)配向BaTiO3膜に (110)配向結晶が混在してしまう。成長初期には、

供給されたBaが下地の酸化ジルコニウム系層と反応して、目的の配向を有するBaTiO3が得られにくい。成長初期にTi過剰とするのは、Baと酸化ジルコニウムとの反応を避けるためである。なお、ここでいう成長初期とは、膜厚が1nm程度以下である範囲内である。

【 O 1 6 8 】ペロブスカイト下地層形成時の成膜速度、酸化性ガスの種類、その供給量、基板近傍の酸素分圧、基板の回転等の各種条件については、上記した酸化ジルコニウム系層形成の場合と同様である。

【 O 1 6 9 】酸化ジルコニウム系層や希土類酸化物系層、ペロブスカイト下地層の上記形成方法は、上記した積層薄膜の場合と同様に、従来の真空蒸着法、スパッタリング法、レーザーアブレージョン法などとの比較において特に明確なように、不純物の介在の余地のない、しかも制御しやすい操作条件下で実施しうるため、再現性よく完全性が高い目的物を大面積で得るのに好適である。上記方法においてMBE装置を用いても、全く同様にして目的とする薄膜を得ることができる。

【0170】電極層の形成方法

電極層を金属から構成する場合、蒸着により形成するこ 20 とが好ましい。蒸着時の基板温度は、500~750℃ とすることが好ましい。基板温度が低すぎると、結晶性の高い膜が得られず、基板温度が高すぎると膜の表面の凹凸が大きくなってしまう。なお、蒸着時に真空槽内に微量の酸素を流しながらRfプラズマを導入することにより、さらに結晶性を向上させることができる。具体的には、例えばPt薄膜において、(001)配向結晶中に(111)配向結晶が混入することを防ぐ効果がある。

【 0 1 7 1 】電極層を I n を含む酸化物または導電性ペ 30 ロブスカイト酸化物から構成する場合、上記した積層薄膜やペロブスカイト下地層の形成方法を利用することが好ましく、この他、反応性多元蒸着法やスパッタ法を利用することもできる。

【0172】本発明では、積層薄膜がエピタキシャル膜であるので、その表面の平坦度が良好となるが、積層薄膜の組成や形成方法によっては十分な平坦度が得られないこともある。そのような場合には、積層薄膜表面を研磨して平坦化することができる。研磨には、アルカリ溶液等を用いる化学的研磨、コロイダルシリカ等を用いる 40機械的研磨、化学的研磨と機械的研磨との併用などを用いればよい。

【 0 1 7 3】積層薄膜表面を研磨すると、研磨歪が残留することがある。強誘電体の電気的特性は応力により大きく変化するため、研磨歪を除去するために、必要に応じて積層薄膜にアニールを施すことが好ましい。アニールは、好ましくは3 0 0 ~ 8 5 0 ℃、より好ましくは4 0 0 ~ 7 5 0 ℃で、好ましくは1 秒間~3 0 分間、より好ましくは5~1 5 分間行う。

【O 1 7 4】なお、研磨を行わない場合でも、強誘電体 50

特性を向上させるために、必要に応じてアニールを施してもよい。この場合のアニールは、好ましくは 300° 以上、より好ましくは 500° 以上、さらに好ましくは 650° 以上、かつ好ましくは 850° 以下、より好ましくは 800° 以下で、好ましくは1秒間~30分間、より好ましくは5~15分間行う。

[0175]

【実施例】以下、本発明の具体的実施例を示し、本発明 をさらに詳細に説明する。

0 【0176】<u>実施例1</u>

特願平7-219850号、特願平7-240607号 に記載された方法を利用して、以下のようにして積層薄膜を形成した。

【0177】表面が(100)面となるように切断して 鏡面研磨したSi単結晶ウエハー(直径2インチ)を用 意した。このウエハー表面を40%フッ化アンモニウム 水溶液により、エッチング洗浄した。

【0178】真空槽内に設置された回転および加熱機構を備えた基板ホルダーに上記単結晶基板を固定し、真空槽を10⁻⁶ Torrまで油拡散ポンプにより排気した後、基板洗浄面をSi酸化物を用いて保護するため、基板を20rpmで回転させ、酸素を基板付近にノズルから25cc/分の割合で導入しつつ、600℃に加熱した。これにより基板表面が熱酸化され、基板表面に厚さ約1nmのSi酸化物膜が形成された。

【0179】次いで、基板を900℃に加熱し、回転させた。回転数は20rpmとした。このとき、ノズルから酸素ガスを25cc/分の割合で導入し、前記基板上に金属Zrを蒸発源から蒸発させることにより、ZrO2の膜厚に換算して5nmとなるように供給し、1×1の表面構造を備えるSi表面処理基板を得た。

【0180】さらに、基板温度を900°C、基板回転数を20rpmとし、ノズルから酸素ガスを25cc/分の割合で導入した状態で、Si表面処理基板表面に金属Zrを蒸発源から供給することにより、厚さ10nmのZrO2膜を形成した。

【 O 1 8 1 】次いで、Z r O 2 膜を形成した基板を蒸着基板として、B a T i O 3 膜を形成した。蒸着基板は、9 O O ℃に加熱し、2 O r p m で回転させた。このとき、ノズルから酸素ガスを2 5 c c / 分の割合で導入し、基板上に金属B a と金属T i とを蒸発源から蒸発させることにより、B a T i O 3 膜を形成した。成膜初期には、T i だけをT i O 2 膜の厚さに換算して O . 5 n m / s としてB a T i O 3 膜の厚さに換算して 2 n m / s としてB a T i O 3 膜の厚さに換算して 2 n m / s に上げ、厚さ 1 O O n m の B a T i O 3 膜とし、Si (100) / Z r O 2 (001) (10 n m) / B a T i O 3 膜とし、Si (100) / Z r O 2 (001) (10 n m) / B a T i O 3 (001) (10 0 n m) エピタキシャル構造体を作製した。

【0182】このエピタキシャル構造体の上に、700

°CでPt金属を蒸着してPt膜を形成し、Si(100)/Zr02 (001) (10nm) /BaTi 03 (001) (100nm) /Pt (001) (100nm) エピ タキシャル構造体を得た。

【0183】さらに、このエピタキシャル構造体を蒸着 基板として、チタン酸鉛(以下、PTという)を蒸着 し、PT膜を形成した。具体的には、まず、基板を60 O°Cに加熱し、2 Orpmで回転させた。そして、ECR 酸素源からラジカル酸素ガスを10cc/分の割合で導入 し、基板上にPbO、TiOx(x=1.67)をそれ ぞれの蒸発源から蒸発させることにより、PT膜を形成 10 した。蒸発源からの供給は、PbO:TiOxのモル比 が2:1となるように制御しながら行った。すなわち、 E(Pb/Ti) = 2.0とした。

【O184】このPT膜の組成(原子比)を蛍光X線分 析により調べたところ、

Pb/Ti = 1.00

であった。この組成では

F(Pb/Ti) = 1.00

となるので、

E(Pb/Ti) / F(Pb/Ti) = 2. 00 となる。

【0185】さらにこのPT膜上に、PLT膜を形成し た。具体的には、PT膜形成時と同様に、基板を600 ℃に加熱し、20rpmで回転させた。そして、ECR酸 素源からラジカル酸素ガスを10cc/分の割合で導入 し、基板上にPbO、TiOx(x=1.67) および Laをそれぞれの蒸発源から蒸発させることにより、P LT膜を形成した。蒸発源からの供給は、PbO:L a: TiOxのモル比が2:0.158:1となるよう に制御しながら行った。すなわち、

E(Pb/Ti) = 2.0

とした。

【0186】このPLT膜の組成(原子比)は、あらか じめこの条件で蛍光×線分析により調べており、

(Pb+La)/Ti=1.00

Pb/(Pb+La) = 0.84

であった。この組成では

F(Pb/Ti) = 0.84

となるので、

E(Pb/Ti) / F(Pb/Ti) = 2.38

となる。

【0187】この組成のPLTは、室温で常誘電体であ る。

【0188】さらにこの上に、PT膜とPLT膜とをそ れぞれ上記条件で交互に繰り返し形成し、最後にPT膜 を形成して、PT/PLT積層薄膜を得た。PT膜の積 層数は31とした。PT膜の厚さは10nmとし、PLT 膜の厚さはO. 5nm、O. 8nm、1. 5nm、2. 5nmま たは10. Onmとして、PLT膜厚の異なる複数の積層 50 PT膜を形成した。蒸発源からの供給は、PbO:P

薄膜を作製した。

【0189】これらの積層薄膜を、X線回折、RHEE D、透過電子顕微鏡(TEM)観察により調べた結果、 基板上に形成した薄膜のすべてが単一ドメインの(〇〇 1) 配向エピタキシャル膜であることが確認された。図 3に、PLT膜の厚さが2.5nmである積層薄膜のTE M写真を示す。図4に比較のため膜厚300nmのPbT iO3薄膜のTEM写真を示す。図4では(100)配 向と(001)配向との混在を示すドメイン構造が明瞭 に現れているが、図3ではドメイン形成が全くみられ ず、単一ドメイン構造であることがわかる。また、PL T膜の厚さが2.5mである積層薄膜表面について、J S B 0610による十点平均粗さRz (基準長さ500nm) を測定したところ、平均で0.50nm、最大で1.25 nm、最小でO. 35nmであった。そして、測定箇所の8 O%以上でRzがO. 6 Onm以下であった。また、PL T膜の厚さの異なる他の積層薄膜の表面も、同様に測定 箇所の80%以上でRzがO.60nm以下であった。

【0190】これらの積層薄膜エピタキシャル構造体の 20 表面 (PT膜表面) に、蒸着法とリソグラフィー法とを 用いて直径50μmのAI電極を形成し、Pt膜からリ 一ドを取り出し、ソーヤタワー回路を用いて残留分極を 測定した。この結果、図5に示すように、PLT膜の厚 さに依存して強誘電性が変化することがわかった。図5 では、PLT膜が薄くなるほど残留分極が増大し、PL T膜の厚さが O. 5 nmのとき残留分極値が 3 O μ C/cm² となっている。この強誘電特性は従来になく優れたもの

【0191】この結果から、本発明の積層薄膜では、全 30 厚が300m程度以上と厚い領域でも(001)単一ド メイン構造となり、大きな残留分極値が得られることが わかる。

【0192】 実施例2

実施例1と同様にして、Si(100)/Zr02(001)(10nm)/BaTi 03 (001) (100nm) /Pt (001) (100nm) エピタキシャル構造体 を得た。

【0193】このエピタキシャル構造体を蒸着基板とし て、Pr含有率の異なる2種のPr含有チタン酸鉛(以 下、PPTという)膜を交互に蒸着し、強誘電性PPT 40 膜と常誘電性PPT膜との積層体を形成した。強誘電性 PPT膜の積層数は31とし、最初と最後に強誘電性P PT膜を形成した。強誘電性PPT膜の厚さは20nm、 常誘電性PPT膜の厚さは1nmとした。

【O194】強誘電性PPT膜の形成に際しては、ま ず、実施例1のPLT膜形成時と同様に、基板を600 ℃に加熱し、20rpmで回転させた。そして、ECR酸 素源からラジカル酸素ガスを10cc/分の割合で導入 し、基板上にPbO、TiOx(x=1.67)および Prをそれぞれの蒸発源から蒸発させることにより、P

r: TiOxのモル比が2:0.1:1となるように制 御しながら行った。すなわち、

E(Pb/Ti) = 2.0

とした。

【0195】このPPT膜の組成(原子比)は、あらか じめこの条件で蛍光×線分析により調べており、

(Pb+Pr)/Ti=1.00

Pb/(Pb+Pr) = 0.92

であった。この組成では

F(Pb/Ti) = 0.92

となるので、

E(Pb/Ti) / F(Pb/Ti) = 2.2

となる。

【0196】この組成のPPTは、室温で強誘電体であ

【0197】常誘電性PPT膜の形成に際しては、強誘 電性PPT膜と同様に蒸発源からの供給が

E(Pb/Ti) = 2.0

となるようにしたが、PbO:Pr:TiOxのモル比 は2:0.16:1となるように制御した。

【0198】このPPT膜の組成(原子比)は、あらか じめこの条件で蛍光×線分析により調べており、

(Pb+Pr)/Ti=1.00

Pb/(Pb+Pr) = 0.84

であった。この組成では

F(Pb/Ti) = 0.84

となるので、

E(Pb/Ti) / F(Pb/Ti) = 2.38

となる。

【0199】この組成のPPTは、室温で常誘電体であ 30

【0200】このようにして得た積層薄膜を、X線回 折、RHEED、透過電子顕微鏡(TEM)観察により 調べた結果、基板上に形成した薄膜のすべてが単一ドメ インの(001)配向のエピタキシャル膜であることが 確認された。また、この積層薄膜表面について、JISB 0610による十点平均粗さRz(基準長さ500nm)を測 定したところ、平均で0. 42nm、最大で1. 5nm、最 小でO. 14nmであった。そして、測定箇所の80%以 上でRzがO.60nm以下であった。

【0201】この積層薄膜について、実施例1と同様に して残留分極を測定したところ、25μC/cm²であり、 優れた強誘電性が得られた。

【0202】<u>実施例3</u>

実施例1と同様にして、Si(100)/Zr02(001)(10nm)/BaTi 03 (001) (100nm) /Pt (001) (100nm) エピタキシャル構造体 を得た。

【0203】このエピタキシャル構造体を蒸着基板とし て、Pr含有率の異なる2種のPPT膜を交互に蒸着 し、第1の強誘電性PPT膜と第2の強誘電性PPT膜 50 薄膜の比抵抗は、1×10 $^7\Omega$ cm以上であった。

との積層体を形成した。第1の強誘電性PPT膜の積層 数は31とし、最初と最後に第1の強誘電性PPT膜を 形成した。第1の強誘電性PPT膜の厚さは20nm、第 2の強誘電性PPT膜の厚さは1nmとした。

【0204】第1の強誘電性PPT膜は、実施例2のP PT膜形成時と同様に、蒸発源からの供給は

E(Pb/Ti) = 2.0

となるようにしたが、PbO:Pr:TiOxのモル比 は2:0.05:1となるように制御した。

【0205】このPPT膜の組成(原子比)は、あらか じめこの条件で蛍光×線分析により調べており、

(Pb+Pr) / Ti = 1.00

Pb/(Pb+Pr) = 0.95

であった。この組成では

F(Pb/Ti) = 0.95

となるので、

E(Pb/Ti) / F(Pb/Ti) = 2. 1

となる。

【0206】この組成のPPTは、室温で強誘電体であ 20 る。

【O2O7】第2の強誘電性PPT膜は、第1の強誘電 性PPT膜形成時と同様に、蒸発源からの供給は

E(Pb/Ti) = 2.0

となるようにしたが、PbO:Pr:TiOxのモル比 は2:0.1:1となるように制御した。

【0208】このPPT膜の組成(原子比)は、あらか じめこの条件で蛍光×線分析により調べており、

(Pb+Pr)/Ti=1.00

Pb/(Pb+Pr) = 0.92

であった。この組成では F(Pb/Ti) = 0.92

となるので、

E(Pb/Ti) / F(Pb/Ti) = 2. 2

となる。

【0209】この組成のPPTは、室温で強誘電体であ

【0210】この積層薄膜を、X線回折、RHEED、 透過電子顕微鏡(TEM)観察により調べた結果、基板 上に形成した薄膜のすべてが単一ドメインの (001) 40 配向のエピタキシャル膜であることが確認された。ま た、この積層薄膜表面について、JIS B 0610による十点 平均粗さRz(基準長さ500nm)を測定したところ、 平均で0.32nm、最大で1.3nm、最小で0.2nmで あった。そして、測定箇所の80%以上でRzが0.6 Onm以下であった。

【0211】この積層薄膜について、実施例1と同様に して残留分極を測定したところ、32μC/cm²であり、 優れた強誘電性が得られた。

【0212】なお、上記各実施例において、絶縁性中間

【図面の簡単な説明】

【図1】強誘電体(PbTiO3)薄膜の二次元応力と 自発分極との関係を示すグラフである。

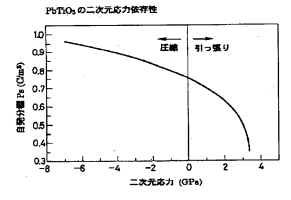
【図2】(a)、(b) および(c) は、単結晶基板と その上に形成されたエピタキシャル薄膜との間に格子定 数のずれ(ミスフィット)が存在した場合における薄膜 結晶格子の変形を、模式的に表す説明図である。

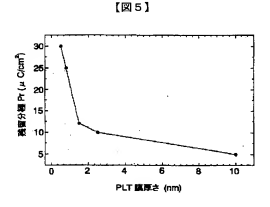
【図3】結晶構造を表す図面代用写真であって、Si(100)/ZrO2(001)(10nm)/BaTiO3(001)(100nm)/Pt(001)(100nm)基板上に形成したPT(10nm)/PLT(2.5nm)積層膜の透過型電子顕微鏡写真である。

【図4】結晶構造を表す図面代用写真であって、Si(100)/Zr02(001)(10nm)/BaTi03(001)(100nm)/Pt(001)(100nm)基板上に形成したPT(PbTiO3)膜(3 O Onm) の透過型電子顕微鏡写真である。

【図5】Si (100) /Zr02 (001) (10nm) /BaTi 03 (001) (100nm) /Pt (001) (100nm) 基板上に形成したPT(10nm) / P L T積層膜の残留分極特性とPLT膜厚との関係を示すグラフである。

【図1】





【図6】本発明の強誘電体薄膜の形成に用いられる蒸着 装置の一例を示す説明図である。

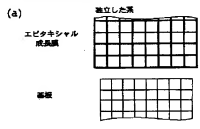
【図7】(a)は1×1の表面構造のRHEEDパターンを示す模式図であり、(b)は2×1、1×2あるいはこれらが混在している場合のRHEEDパターンを示す模式図である。

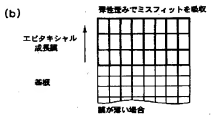
【符号の説明】

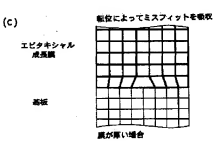
- 1 蒸着装置
- 1 a 真空槽
- 0 2 基板
 - 3 ホルダ
 - 4 回転軸
 - 5 モ**ー**タ
 - 6 ヒータ
 - 7 酸化性ガス供給装置
 - 8 酸化性ガス供給口
 - 9 PbO蒸発部
 - 10 T i Ox 蒸発部
 - 11 希土類元素蒸発部

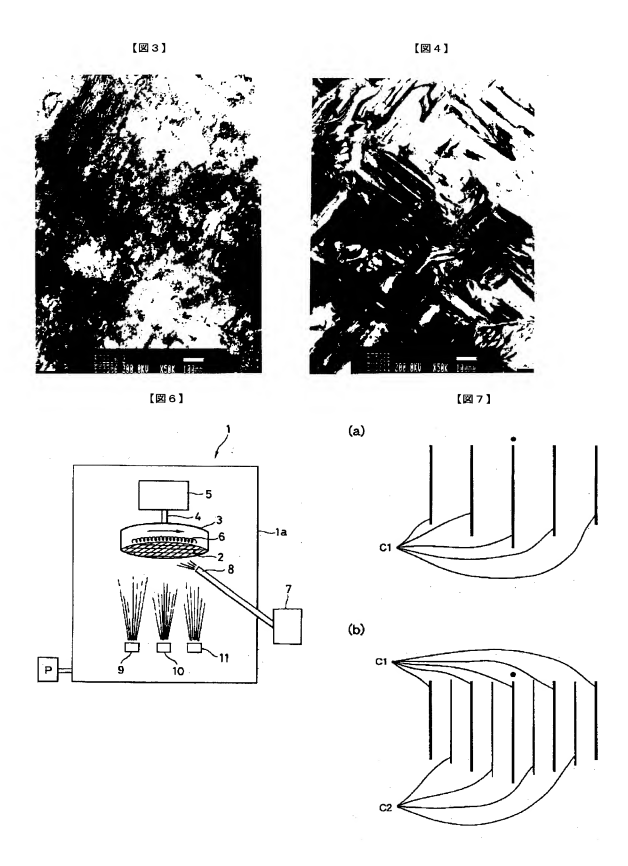
【図2】

エピタキシャル成長膜と その結晶格子の変形









【手続補正書】 【提出日】平成9年5月15日 【手続補正1】 【補正対象書類名】図面 【補正対象項目名】図3

【補正方法】変更 【補正内容】 【図3】

図面代用写真



【手続補正2】 【補正対象書類名】図面 【補正対象項目名】図4 【補正方法】変更 【補正内容】 【図4】

図面代用写真

